

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. 132 ora

- carni e frattaglie. 23 giorno Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- carni e frattaglie. 25 giorno Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- carni e frattaglie. 12 giorno Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 13 giorno Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- latte. no withdrawal period

Nav reģistrēts subkutānai lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- carni e frattaglie. 15 giorno Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/12/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/98/0939

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.