

# Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

Registruotas

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Žirgas

Katė

Kiaulė

Šuo

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

112.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

150.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.

- Pienas. 5 d.

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.

- Pienas. no withdrawal period

Do not use in lactating sheep producing milk for human consumption.

- 

#### **Žirgas**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01CE30

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Scanvet Poland Sp. z o.o.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

15/10/1999

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Atsakinga institucija:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registracijos numeris:**

0917

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

15/10/1999

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.