

ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekcinė suspensija

Neregistruotas

- BENZYL PENICILLIN PROCAINE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekcinė suspensija

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.
- Pienas. 5 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d. Subcutaneous use for non-lactating cattle.

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

QJ01CE09

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu, išskyrus tam tikrų dydžių pakuotes

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Skaidrūs II tipo stiklo buteliukai, užkimšti nitrilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.

Skaidrūs II tipo stiklo buteliukai, užkimšti nitrilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

11/09/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/00/1153/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/01/2011

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

RV1153.pdf