

Intraben LA, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms

Registruotas

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Intraben LA, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Avis

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

150000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

150000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 70 d.

- Pienas. 5 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 70 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 56 d.

Not authorized for use in sheep, whose milk is meant for human consumption.

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

QJ01CE

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:

Skaidrūs II tipo stiklo daugiadoziai flakonai po 100 ml, užkimšti bromobutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėje dėžutėje.

Skaidrūs II tipo stiklo daugiadoziai flakonai po 50 ml, užkimšti bromobutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėje dėžutėje.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Rinkodaros leidimo data:

25/03/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/20/2594/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/03/2020

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

Dokumentai

Combined File of all Documents