

Intraben LA, injekcinė suspensija

Igaliotas

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Intraben LA, injekcinė suspensija

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Avis

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 5 day

• **Žirgas**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 70 day

• **Avis**

- Meat and offal. 56 day

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

• **Šuo**

• **Katė**

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

QJ01CE

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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.

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

LT/2/20/2594/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/03/2020

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099735>