

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Atļautas

- Benzylpenicillin procaine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

300.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops

- Piens. 132 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 23 diena Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.
- Gaļa un blakusprodukti. 25 diena Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.
- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.
- Piens. no withdrawal period

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

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CE09

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

50 ml II tipa caurspīdīgs stikla flakons ar nitrila gumijas aizbāzni, kas pārklāts ar alumīnija vāciņu.

100 ml II tipa caurspīdīgs stikla flakons ar nitrila gumijas aizbāzni, kas pārklāts ar alumīnija vāciņu.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/12/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/98/0939

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/12/1998

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Marķējuma teksts

Lietošanas instrukcija