

Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi Ingliż

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

- **Cattle**
 - Meat and offal. 21 day
 - Milk. 8 day
piim: 8 päeva (192 tundi)

- **Pig**
 - Meat and offal. 10 day

Użu għal taħt il-ġilda:

- **Cattle**
 - Meat and offal. 13 day
 - Milk. no withdrawal period

Subkutaansek kasutamiseks mittelakteerivatel veistel

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CE09

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/03/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Awtorità responsabbli:

State Agency Of Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1227

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

25/03/2004

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.