

Ultrapen LA, 300mg/ml, Injekční suspenze

Awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Ultrapen LA, 300mg/ml, Injekční suspenze

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

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

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CE09

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Czechia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ĉek

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliż Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliż Taljan Latvjan Norwegian

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/10/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

96/062/00-C

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

30/10/2000

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'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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