

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

Detalji 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 ġol-muskoli:

•

Cattle

- Milk. 132 hour
- Meat and offal. 23 day Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.
- Meat and offal. 25 day Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

•

Pig

- Meat and offal. 10 day Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.
- Meat and offal. 12 day Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Użu għal taħt il-ġilda:

•

Cattle

- Meat and offal. 13 day Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.
- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 15 day Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

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](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

3/12/1998

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Awtorità responsabbli:

Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V/NRP/98/0939

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

3/12/1998

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.

Tikkettar

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

Fuljett ta' tagħrif

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