

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- 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.

-

Varken

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

Subcutaan gebruik:

-

Rund

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

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

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Letlands

Alleen beschikbaar in Letlands

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

3/12/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/98/0939

Datum toelatingswijziging:

3/12/1998

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.