

Ultrapen LA 300 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Nome do medicamento:

Ultrapen LA 300 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
300.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Cattle

- Milk. 5 dia
- Meat and offal. 23 dia

• Pig

- Meat and offal. 10 dia

Via subcutânea:

• Cattle

- Meat and offal. 13 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CE09

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Hungarian

Disponível apenas em Hungarian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

26/04/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

26/04/2000

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077710>