

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

- Milk. 132 hora

- Meat and offal. 23 dia Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- Meat and offal. 25 dia Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

•

Pig

- Meat and offal. 10 dia Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- Meat and offal. 12 dia Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. 13 dia 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 dia Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

3/12/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/98/0939

Data da alteração do estado de autorização:

3/12/1998

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.