

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Lapte. 132 oră

- Carne și organe. 23 zi Ja ărstășanas ilgums ir 3 dienas.

- Carne și organe. 25 zi Ja ărstășanas ilgums ir 4-7 dienas.

•

Porc

- Carne și organe. 10 zi Ja ărstășanas ilgums ir 3 dienas.

- Carne și organe. 12 zi Ja ărstășanas ilgums ir 4-7 dienas.

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 13 zi Ja ărstășanas ilgums ir 3 dienas.

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 15 zi Ja ărstășanas ilgums ir 4-7 dienas.

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

3/12/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/98/0939

Data modificării statusului autorizației:

3/12/1998

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.