

Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Oprávněný

- Benzylpenicillin procaine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 8 day
piim: 8 päeva (192 tundi)

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 13 day

- Milk. no withdrawal period

Subkutaanseks kasutamiseks mittelakteerivatel veistel

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CE09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v Estónsky

Dostupné len v Estónsky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Talianky Lotyšský Fínsky Švédsky
Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Talianky

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

25/03/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1227

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/03/2004

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.