

ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

Ej
godkänd

- BENZYL PENICILLIN PROCAINE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 21 dygn
- Milk. 5 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 10 dygn
- Subcutaneous use for non-lactating cattle.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

11/09/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/00/1153/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/01/2011

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV1153.pdf