

# Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Разрешен

- Ampicillin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда  
овца  
свиня  
куче  
котка

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение  
Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 28 day

•

**овца**

- Meat and offal. 28 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 28 day

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 28 day

•

**овца**

- Meat and offal. 28 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 28 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Netherlands

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/06/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 7828

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

4/05/2016

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.