

Albipenal Depot 100 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Разрешен

- Ampicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Albipenal Depot 100 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

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

- Meat and offal. 28 day 15 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

- Milk. 5 day 15 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

•

овца

- Meat and offal. 28 day 15 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

•

свиня

- Meat and offal. 28 day 25 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Ges.m.b.H.

Дата на разрешение за търговия:

24/09/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-00037

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/09/1987

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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

at-puar-600000072441-np-aelbipenael-de.pdf