

Albipen L.A. 100 mg/ml Suspensie voor injectie

Registrováno

- Ampicillin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Albipen L.A. 100 mg/ml Suspensie voor injectie

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- All relevant tissues. no withdrawal period

French: Viande (et abats): 24 jours. ; Dutch: (Orgaan) Vlees: 24 dagen.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

3/04/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions S.r.l.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

9/11/2023

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.