

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Autoriseret

- Ampicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Får
Svin
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 6 dag

- Meat and offal. 28 dag

•

Får

- Meat and offal. 28 dag

•

Svin

- Meat and offal. 28 dag

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 6 dag

- Meat and offal. 28 dag

•

Får

- Meat and offal. 28 dag

•

Svin

- Meat and offal. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Netherlands

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/06/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 7828

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/05/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.