

MESSIPEN, 150mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα και αίγες

Autoriseret

- Ampicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MESSIPEN, 150mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα και αίγες

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Får

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 5 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 5 dag

Subkutan anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 5 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 5 dag

Intraperitoneal anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 5 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 5 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:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/11/1976

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

453/12-01-2011/K-0009001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/03/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet