

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)