

Albipenal Depot 100 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Autorizado

- Ampicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Albipenal Depot 100 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Ovino
Porcino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

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

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

•

Ovino

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

•

Porcino

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Ges.m.b.H.

Fecha de autorización de comercialización:

24/09/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00037

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/09/1987

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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