

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

Autorizado

- Ampicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 5 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 5 Día

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 5 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 5 Día

Vía intraperitoneal:

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 5 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 5 Día

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

QJ01CA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/11/1976

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

453/12-01-2011/K-0009001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2022

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