

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

Engedélyezett

- Ampicillin trihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh
kecske

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Intraperitonealis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 5 day

•

kecske

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 5 day

Subcutan alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 5 day

•

kecske

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 5 day

Intraperitonealis alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 5 day

•

kecske

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 5 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Greece

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

PROVET S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/11/1976

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

PROVET S.A.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

453/12-01-2011/K-0009001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/03/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat