

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Heimilað

- Ampicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Mjólk. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/06/1993

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:REG NL 7828

Dagsetning á breytingu stöðu:4/05/2016

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.