

# Albipenal Depot 100 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Autorizzato

- Ampicillin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Albipenal Depot 100 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Suino  
Cane  
Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno

15 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

- latte. 5 giorno

15 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

15 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

25 mg Ampicillin/kg KGW, Wiederholung nach 48 h

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Disponibile in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/09/1987

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00037

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/09/1987

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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