

# Albipen la 100 mg/ml sospensione injetável para bovinos, ovinos, suínos, cães e gatos

Autorizzato

- Ampicillin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Albipen la 100 mg/ml sospensione injetável para bovinos, ovinos, suínos, cães e gatos

---

### **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

- latte. 72 ora

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

Não administrar a ovinos produtores de leite para consumo humano.

- latte. 72 ora

Não administrar a ovinos produtores de leite para consumo humano.

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

---

### **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:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

MSD Animal Health Lda.

---

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

17/12/1986

---

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

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

611/01/12NFVPT

---

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

26/05/2026

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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