

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

Autorizzato

- AMPICILLIN, ANHYDROUS

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Suino  
Cane  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **bovini**

- carne e visceri. 28 giorno

- latte. 72 ora

• **Ovino**

- carne e visceri. 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**

- carne e visceri. 28 giorno

**Uso sottocutaneo:**

• **Cane**

• **Gatto**

---

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

QJ01CA01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Portoghese

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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.

---

**Marketing authorisation date:**

17/12/1986

---

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

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

DGAV

---

**Numero di autorizzazione:**

611/01/12NFVPT

---

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

1/08/2018

---

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

## Documents

File combinato di tutti i documenti

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097414>