

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

Registruotas

- Ampicillin trihydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Avis

Ožka

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į pilvaplėvės ertmę

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

150.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 5 d.

•

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 5 d.

**Leisti po oda:**

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 5 d.

•

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 5 d.

**Leisti į pilvaplėvės ertmę:**

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 5 d.

•

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 5 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01CA01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Greece

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

---

**Registruotojas:**

PROVET S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

22/11/1976

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

PROVET S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

National Organization For Medicines

---

**Registracijos numeris:**

453/12-01-2011/K-0009001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

22/03/2022

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)