

Albipen LA 100 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

Albipen LA 100 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

hund

gris

katt

storfe

sau

Administrering:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- **hund**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **gris**

- Slakt. 28 dag

- **katt**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **storfe**

- Melk. 72 dag
- Slakt. 28 dag

- **sau**

- Slakt. 28 dag

Intramuskulær bruk:

- **hund**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **gris**

- Slakt. 28 dag

- **katt**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **storfe**

- Slakt. 28 dag
- Melk. 72 dag

- **sau**

- Slakt. 28 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01CA01

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
PL

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [Polish](#)
Tilgjengelig bare i [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:
4/05/1999

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighet:
Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:
0690

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

4/05/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059806>