

# Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Toegelaten

- Ampicillin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Schaap  
Varken  
Hond  
Kat

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 28 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 28 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 28 day

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 28 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 28 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Beschikbaar in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Glazen (Type II, Ph. Eur.) injectieflacon met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, à 200 ml.

Glazen (Type II, Ph. Eur.) injectieflacon met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, à 30 ml.

Glazen (Type II, Ph. Eur.) injectieflacon met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, à 80 ml.

Kunststof (PET) injectieflacon met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, à 200 ml.

Kunststof (PET) injectieflacon met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, à 30 ml.

Kunststof (PET) injectieflacon met halogeenbutyl rubberstop en aluminium felscapsule, à 80 ml.

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/06/1993

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 7828

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/05/2016

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents