

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000059185>

# Albipen 15%, suspensie voor injectie voor runderen, honden en katten

Neautorizat

- Ampicillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Albipen 15%, suspensie voor injectie voor runderen, honden en katten

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Vițel  
Câine  
Pisică

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 35 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/06/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 7827

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/10/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.