

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Autorizat

- Ampicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Albipen LA, 100 mg/ml suspensie voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Oaie
Porc
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 28 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 28 zi

•

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 28 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 28 zi

•

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

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 Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:REG NL 7828

Data modificării statusului autorizației:4/05/2016

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.