

# Albipen la 100 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, cães e gatos

Autorizat

- Ampicillin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Albipen la 100 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, cães e gatos

### 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**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 72 oră

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 28 zi

Não administrar a ovinos produtores de leite para consumo humano.

- Lapte. 72 oră

Não administrar a ovinos produtores de leite para consumo humano.

- 

#### **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:**

Portugal

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/12/1986

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

611/01/12NFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/08/2018

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.