

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Registrováno

- Ampicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Ovce

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 10 day

- Mléko. 2 day

-

Kůň

- Maso. no withdrawal period

Mitte manustada hobustele, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

-

Prase

- Maso. 14 day

-

Ovce

- Maso. 10 day

- Mléko. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan International B.V.

Datum registrace:

25/03/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan International B.V.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1215

Datum změny stavu registrace:

25/03/2004

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.