

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Autoriseret

- Ampicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Hest
Svin
Får
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 2 dag

-

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte manustada hobustele, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Får

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 2 dag

-

Hund

-

Kat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Alfasan International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/03/2004

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1215

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/03/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041827>