

Ampicillin-t

Autoriseret

- Ampicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ampicillin-t

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Brevdue

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
57.75 milligram(s) / 1.00 Kapsel

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

MIT Gesundheit GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

21/05/1985

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

5611.00.01

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/09/2005

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.

Indlægsseddel

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