

AMPLITAL-VET, 200 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini, equini, ovini, cani e gatti

Ikke
autoriseret

- Ampicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AMPLITAL-VET, 200 mg/ml, suspensioe iniettabile per bovini, suini, equini, ovini, cani e gatti

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Hund
Får
Kat
Svin
Hest

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

- Milk. 132 hour

- Meat and offal. 12 dag

-

Får

- Milk. 132 hour

- Meat and offal. 12 dag

-

Svin

- Meat and offal. 12 dag

-

Hest

- Meat and offal. 12 dag

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/07/1980

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/11/2023

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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