

Ampiciph 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Zugelassen

- Ampicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ampiciph 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID11) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID10) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 1 Kilogramm

(ID9) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID8) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm

(ID7) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 500 Gramm

(ID6) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 250 Gramm
(ID5) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 250 Gramm
(ID4) 250 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 250 Gramm
(ID3) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm
(ID2) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Papier; Polyethylen) mit 5 Kilogramm
(ID1) 2.5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Papier; Polyethylen) mit 2.5 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

7/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6500561.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/12/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels