

AMPICILLIN LONG ACTING/INTERVET 100mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Nicht
autorisiert

- Ampicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AMPICILLIN LONG ACTING/INTERVET 100mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

subkutane Anwendung:

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

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

QJ01CA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas M.A.E.

Zulassungsdatum:

12/08/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.r.l.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

47303/15-07-2008/K-0058401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/08/2026

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