

Ampicilline 20% pro inj. suspensie voor injectie

Εγκεκριμένο

- Ampicillin trihydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Ampicilline 20% pro inj. suspensie voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

Βοοειδή

- Γάλα. 2 Ημέρα

- Meat and offal. 10 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CA01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Alfasan Nederland B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/04/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Alfasan Nederland B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 8480

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/12/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.