

AMPICILINA FP 200 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini și pisici

Autorizado

- Ampicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMPICILINA FP 200 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini și pisici

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Ovino

Caprino

Porcino

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. 3 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 6 Día

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. 3 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01CA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/04/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

150339

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/11/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.