

Ampicillin P

Autorizado

- Ampicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ampicillin P

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Palomas mensajeras

Terneros

Perros

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 6 Día

-

Palomas mensajeras

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Tauben anwenden, die der Lebensmittelgewinnung dienen

- Meat and offal. no withdrawal period

Nicht bei Tauben anwenden, die der Lebensmittelgewinnung dienen.

-

Ternereros

- Meat and offal. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

19/08/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

17100.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/04/2003

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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