

Ampicillin-t

Autorizado

- Ampicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ampicillin-t

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas mensajeras

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
57.75 Miligramo(s) / 1.00 Cápsula

Forma farmacéutica:

Cápsula

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Palomas mensajeras

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

QA07AA

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](#)

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:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

21/05/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

5611.00.01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/09/2005

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073455>