

Ampicillin 20%, suspension for injection at cattle, horses, pigs, dogs and cats

Autorizado

- Ampicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ampicillin 20%, suspension for injection at cattle, horses, pigs, dogs and cats

Ампицилин 20%, суспензия за инжективно приложение при говеда, коне, свине, кучета и котки

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terneros

Potras

Caballos

Porcino

Lechones

Perros

Gatos

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. 10 Día
- Milk. 2 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 2 Día

-

Caballos

- Meat. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за човешка консумация

-

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

31/05/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan International B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1593

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/05/2016

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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