

AMPICILLIN LONG ACTING/INTERVET 100mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ei
myönnetty

- Ampicillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

AMPICILLIN LONG ACTING/INTERVET 100mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Kissa

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 13 day

Ihon alle:

-

Kissa

- Not applicable. no withdrawal period

-

Koira

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet Hellas M.A.E.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/08/1991

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet Productions S.r.l.

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

47303/15-07-2008/K-0058401

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/08/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet