

AMPICILLIN LONG ACTING/INTERVET 100mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Non
autorisé

- Ampicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AMPICILLIN LONG ACTING/INTERVET 100mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc
Chat
Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Chat

- Non applicable. no withdrawal period

-

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Hellas M.A.E.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/08/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

47303/15-07-2008/K-0058401

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/08/2026

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet