

# Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Engedélyezett

- Ampicillin trihydrate

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

juh

kutya

macska

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 2 day

- 

**ló**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte manustada hobustele, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

- 

**sertés**

- Meat and offal. 14 day

- 

**juh**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 2 day

- 

**kutya**

- 

**macska**

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01CA01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Estonian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Alfasan International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

25/03/2004

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Alfasan International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

State Agency Of Medicines

---

**Engedély száma:**

1215

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

25/03/2004

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041827>