

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Viðurkennt

- Ampicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir
Hestur
Svín
Sauðkind
Hundur
Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. 2 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Mitte manustada hobustele, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. 2 dagar

•

Hundur

•

Köttur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Estonian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/03/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1215

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2004

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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