

Ampiject 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Ekki heimilað

- Ampicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ampiject 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Svín
Nautgripir
Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 week

•

Nautgripir

- Mjólk. 5 week

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

QJ01C

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bremer Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

15/01/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bremer Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

URPL

Markaðsleyfisnúmer:

0443

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/01/1998

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

Skjöl

Áletranir

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

Fylgiseðill

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