

Ampicillin-t

Viðurkennt

- Ampicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ampicillin-t

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)
1.16 gram(s) / 7.50 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Homing pigeon

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

QJ01CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [German](#)

Aðeins fánlegt í [German](#)

Aðeins fánlegt í [German](#)

Aðeins fánlegt í [German](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

21/05/1985

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

5611.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/09/2005

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/600000073108>