

AMPISOL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorizzato

- Ampicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMPISOL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Galloanseri
Suino (suinetto)
Ovino (agnello)
Capra (capretto)
Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
115.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Galloanseri

- carni e frattaglie. 8 giorno
- uova. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/10/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3077289 4/1988

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/10/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.