

AMPICILINA FP 200 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini și pisici

Autorizzato

- Ampicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMPICILINA FP 200 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini și pisici

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Ovino
Caprino
Suino
Gatto
Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 3 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 giorno

Nu este autorizată utilizarea la iepene care produc lapte pentru consum uman.

•

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 3 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 3 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 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:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/04/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

150339

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/11/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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