

# Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

Autorizzato

- Ampicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Ampicillin 20% Injectable Suspension, 200 mg/ml süstesuspensioon

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo  
Suino  
Ovino  
Cane  
Gatto

### **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. 10 giorno
- latte. 2 giorno

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Mitte manustada hobustele, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 10 giorno
  - latte. 2 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:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Estonian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alfasan International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/03/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Alfasan International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1215

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/03/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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