

Ampiject 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Nav
atļautas

- Ampicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ampiject 200 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Liellops

Suns

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 5 nedēļa

•

Liellops

- Milk. 5 nedēļa

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01C

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bremer Pharma GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

15/01/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bremer Pharma GmbH

Atbildīgā iestāde:

URPL

Atļaujas numurs:

0443

Atļaujas statusa maiņas datums:

15/01/1998

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.