

Ampicillin P

Geautoriseerd

- Ampicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Ampicillin P

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Kalveren

Hond

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 6 day

-

Homing pigeon

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Tauben anwenden, die der Lebensmittelgewinnung dienen

- Meat and offal. no withdrawal period

Nicht bei Tauben anwenden, die der Lebensmittelgewinnung dienen.

-

Kalveren

- Meat and offal. 4 day

-

Hond

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

19/08/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

17100.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

1/04/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073179>