

Ampicilin Alfasan 200 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, prašiče, pse in mačke

Autorisert

- Ampicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ampicilin Alfasan 200 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, prašiče, pse in mačke

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 10 dag meso in organi: 10 dni

- Melk. 36 time mleko: 36 ur

-

gris

- Slakt. 10 dag meso in organi: 10 dni

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/12/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

NP/V/0012/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/12/2004

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.