

COMPOMIX V AMPICILLINE

Autorisert

- Ampicillin sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

COMPOMIX V AMPICILLINE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kalv

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)
[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

-

kalv

- Slakt. 7 dag

-

Poultry

- Slakt. 7 dag

- Egg. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Huvepharma S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/03/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Huvepharma S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/8865617 1/1989

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/03/2009

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg og merking

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

Preparatomtale

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