

Ampicillin-250

Não autorizado

- Ampicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ampicillin-250

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
289.00 miligrama(s) / 1.00 Cápsula

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [castelhano](#) [inglês](#) [romeno](#)

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

29/12/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

PenCef Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6777929.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

11/02/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.