

Ampicilina 100 pré mistura medicamentosa para alimento medicamentoso

Suspensa

- Ampicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ampicilina 100 pré mistura medicamentosa para alimento medicamentoso

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](#)

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

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

Via de administração:

Via oral

Via oral

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Suspensão

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory Sacos de 25 kg

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/01/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 50535P

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet