

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000073597>

# Ampi-Dry

Разрешен

- Ampicillin sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Ampi-Dry

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

кон

котка

свиня

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.06 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Прах за инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 2 day

- 

**кон**

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 1 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 7 day

**Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 7 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/06/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3100087.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/06/2003

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.