

Ampi-Dry

Autoriseret

- Ampicillin sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ampi-Dry

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Hest

Kat

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.06 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 13 dag

- Milk. 2 dag

-

Hest

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 1 dag

-

Svin

- Meat and offal. 7 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Prodivet Pharmaceuticals

Dato for markedsføringstilladelse:

13/06/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

3100087.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/06/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.