

Ampi-Dry

Zugelassen

- Ampicillin sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ampi-Dry

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.06 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
- Milch. 2 Tag

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 50 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Flasche (Glas) mit jeweils 5 Gramm

(ID4) 30 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Flasche (Glas) mit jeweils 3 Gramm

(ID3) 3 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 3 Gramm

(ID2) 5 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 5 Gramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Prodivet Pharmaceuticals

Zulassungsdatum:

13/06/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100087.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels