

Ampi-Dry 5000, poeder voor oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Odobreno

- Ampicillin sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Ampi-Dry 5000, poeder voor oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
1000.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

prašak za otopinu za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 5 day

-

Horse

- Meat and offal. 5 day

Intravenski:

-

Cattle

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 5 day

-

Horse

- Meat and offal. 5 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dopharma Research B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/02/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 9778

Datum promjene statusa odobrenja:

11/07/2017

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.