

# Ampi-Dry

Engedélyezett

- Ampicillin sodium

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Ampi-Dry

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

ló

macska

sertés

### Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.06 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Gyógyszerforma:**

Por oldatos injekcióhoz

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intravénás alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 2 day

- 

**ló**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 1 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 7 day

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**sertés**

- Meat and offal. 7 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01CA01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Germany

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

13/06/2003

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Felelős hatóság:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Engedély száma:**

3100087.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

13/06/2003

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.