

Ampi-Dry

Heimilað

- Ampicillin sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ampi-Dry

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.06 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

- Mjólk. 2 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Prodivet Pharmaceuticals

Dagsetning markaðsleyfis:

13/06/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

3100087.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/06/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.