

# Ampi-Dry

Autorizzato

- Ampicillin sodium

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Ampi-Dry

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Suino

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.06 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 13 giorno
- latte. 2 giorno

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 7 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 7 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/06/2003

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

3100087.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/06/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.