

## Ampi-Dry

Registruotas

- Ampicillin sodium

### Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Ampi-Dry

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Šuo

Žirgas

Katė

Kiaulė

**Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

### Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.06 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Vaisto forma:**

Milteliai injekciniam tirpalui

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti į veną:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.
- Pienas. 2 d.

- 

**Žirgas**

- Pienas. no withdrawal period

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

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

**Leisti į raumenis:**

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01CA01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Galima įsigyti:**

Germany

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

---

**Registruotojas:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Rinkodaros leidimo data:**

13/06/2003

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registracijos numeris:**

3100087.00.00

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

13/06/2003

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.