

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000073597>

Ampi-Dry

Autorisert

- Ampicillin sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ampi-Dry

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.06 gram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 13 dag

- Melk. 2 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 1 dag

-

gris

- Slakt. 7 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Prodivet Pharmaceuticals

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/06/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

3100087.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.