

Ampi-Dry

Autorizat

- Ampicillin sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ampi-Dry

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.06 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intravenoasă:**

-

Bovine

- Carne și organe. 13 zi

- Lapte. 2 zi

-

Cal

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 1 zi

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Prodivet Pharmaceuticals

Data autorizației de comercializare:

13/06/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

3100087.00.00

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.