

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Разрешен

- Dexamethasone
- Colistin
- Amoxicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

кон

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
87.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 21 day

-

кон

- Meat and offal. 21 day

-

говеда

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 5 day

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 21 day

-

кон

- Meat and offal. 21 day

-

говеда

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

Интраперитонеално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 21 day

-

кон

- Meat and offal. 21 day

-

говеда

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RV01

Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Dopharma Research B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/05/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma France

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

190243

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/01/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.