

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Autorizado

- Dexamethasone
- Colistin
- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Caballos

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
0.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
87.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 21 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 5 Día

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 21 Día

-

Bovino

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

Vía intraperitoneal:

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 21 Día

-

Bovino

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RV01

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/05/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma France

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

190243

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/01/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.