

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con 4, 40 o 60 jeringas

C.N.: XXXXXX.X



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

AMPIMASTINA SECADO suspensión intramamaria
Cloxacilina (benzatina) y ampicilina (trihidrato)

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS

Cada jeringa (6 g) contiene:

Sustancias activas:

Cloxacilina (benzatina) 500 mg
Ampicilina (trihidrato) 250 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión intramamaria.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

4, 40 ó 60 jeringas.

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (vacas en secado)

6. INDICACIONES DE USO

Tratamiento de mastitis y prevención de nuevas infecciones durante el periodo de secado, producidas por Staphylococcus aureus (incluso cepas penicilina resistentes), Streptococcus spp, Corynebacterium pyogenes y Escherichia coli sensibles a la asociación cloxacilina-ampicilina.

7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-07



Vía intramamaria.
Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 28 días
Leche: 5 días (120 horas) tras el parto cuando el periodo de secado es superior a 42 días.
47 días después del tratamiento cuando el periodo de secado es de 42 días o inferior.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN

Lea el prospecto antes de usar

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: Mes/Año
Una vez abierto, uso inmediato.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria
Administración bajo control o supervisión del veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN



Fatro Ibérica S.L.
Constitución 1, Planta Baja 3
08960 – Sant Just Desvern (Barcelona)
España

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2.554 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}



**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO
ETIQUETA DE LA JERINGA**

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

AMPIMASTINA SECADO suspensión intramamaria
Cloxacilina (benzatina) y ampicilina (trihidrato)

2. CANTIDAD DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS

Cada jeringa intramamaria (6g) contiene:

Cloxacilina (benzatina)	500 mg
Ampicilina (trihidrato)	250 mg

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

6 g

4. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Via intramamaria

5. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 28 días
Leche: 5 días (120 horas) tras el parto cuando el periodo de secado es superior a 42 días. 47 días después del tratamiento cuando el periodo de secado es de 42 días o inferior.

6. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: Mes/Año
Una vez abierto, uso inmediato.

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario



9. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Fatro Ibérica S.L.