

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Autorisé

- Dexamethasone
- Colistin
- Amoxicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Cheval

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

87.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 21 day

-

Cheval

- Viande et abats. 21 day

-

Bovins

- Viande et abats. 21 day

- Lait. 5 day

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 21 day

-

Cheval

- Viande et abats. 21 day

-

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 5 day

Voie intrapéritonéale:

-

Porc

- Viande et abats. 21 day

-

Cheval

- Viande et abats. 21 day

-

Bovins

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 5 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RV01

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/05/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma France

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

190243

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/01/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.