

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Non
autorisé

- Oxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

155000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
300000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Pommade intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 72 hour

Мляко: 72 часа за третирани млечни четвъртини/ половици. : 24 часа за нетретирани млечни четвъртини/ половици

-

Mouton

- Viande et abats. 7 day

Мляко: 72 часа за третирани млечни четвъртини/ половици. : 24 часа за нетретирани млечни четвъртини/ половин

-

Chèvre

- Viande et abats. 7 day

Мляко: 72 часа за третирани млечни четвъртини/ половици. : 24 часа за нетретирани млечни четвъртини/ половин

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

QJ51CA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetprom AD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/09/2009

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

Vetprom AD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2322-25.06.2014

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2025

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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