

# AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

Autorisé

- Ampicillin trihydrate
- Dexamethasone
- COLISTIN SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intrapéritonéale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.25 million international units / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

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

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 21 day

- 

##### **Equid**

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

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Equid**

- Viande et abats. 21 day

- Lait. 5 day

**Voie intrapéritonéale:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 21 day

- Lait. 5 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Equid**

- Viande et abats. 21 day

- Lait. 5 day

---

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

QJ01RV01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/10/1989

---

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

Dopharma France

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/1053151 8/1989

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/10/2009

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage