

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Nije
odobreno

- Oxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

155000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski

300000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 sat

Мляко: 72 часа за третирани млечни четвѐртини/ полови. : 24 часа за нетретирани млечни четвѐртини/ полови

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

Мляко: 72 часа за третирани млечни четвѐртини/ полови. : 24 часа за нетретирани млечни четвѐртини/ половин

-

Goat

- Meat and offal. 7 day

Мляко: 72 часа за третирани млечни четвѐртини/ полови. : 24 часа за нетретирани млечни четвѐртини/ половин

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51CA51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetprom AD

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/09/2009

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetprom AD

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-2322-25.06.2014

Datum promjene statusa odobrenja:

16/12/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.