

AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

Odobreno

- Ampicillin trihydrate
- Dexamethasone
- COLISTIN SULFATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

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](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [švedski](#) [islandski](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Intraperitonejski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.46 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.25 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.25 million international units / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Equid

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Equid

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

Intraperitonejski:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Equid

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01RV01

Pravni status opskrbe:

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

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dopharma France S.A.S.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/10/1989

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma France

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/1053151 8/1989

Datum promjene statusa odobrenja:

26/10/2009

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.

Package Leaflet and Labelling

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