

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Ekki
heimilað

- Oxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

155000.00 international unit(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fánlegt í enska
300000.00 international unit(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

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

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51CA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetprom AD

Dagsetning markaðsleyfis:

1/09/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetprom AD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2322-25.06.2014

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/12/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.