

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Autorizzato

- Dexamethasone
- Colistin
- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Cavallo

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.25 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

87.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 5 giorno

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 5 giorno

Uso intraperitoneale:

-

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 5 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RV01

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/05/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

190243

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/01/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.