

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Non
autorizzato

- Oxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

155000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English
300000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno
- latte. 72 ora

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

-

Caprino

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

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

QJ51CA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetprom AD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/09/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetprom AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2322-25.06.2014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2025

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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