

AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

Atļautas

- Ampicillin trihydrate
- Dexamethasone
- COLISTIN SULFATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgu dzimtas dzīvnieki

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

intrapertoneālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.46 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

0.25 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

0.25 miljons starptautiskās vienības / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 5 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

•

Zirgu dzimtas dzīvnieki

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 5 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 5 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Zirgu dzimtas dzīvnieki

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 5 diena

intraperitoneālai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 5 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Zirgu dzimtas dzīvnieki

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 5 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01RV01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Dopharma France S.A.S.

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/10/1989

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dopharma France

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/1053151 8/1989

Atļaujas statusa maiņas datums:

26/10/2009

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.