

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Niet
gemachtigd

- Oxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

155000.00 international unit(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
300000.00 international unit(s) / 1.00 Sduit

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 72 hour

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

•

Schaap

- Meat and offal. 7 day

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

•

Geit

- Meat and offal. 7 day

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51CA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Bulgaars

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Vetprom AD

Handelsvergunningsdatum:

1/09/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetprom AD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2322-25.06.2014

Datum toelatingswijziging:

16/12/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.