

# 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 Sput

---

**Farmaceutische vorm:**

Zalf voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd 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](http://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.