

# AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

Autorisert

- Ampicillin trihydrate
- Dexamethasone
- COLISTIN SULFATE

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

AMPIDEXALONE SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

storfe

gris

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)

[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intraperitoneal bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.46 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.25 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.25 Million internasjonale enheter / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 21 dag
- Melk. 5 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 21 dag

- 

#### **Equid**

- Slakt. 21 dag
- Melk. 5 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 21 dag
- Melk. 5 dag

- 

**gris**

- Slakt. 21 dag

- 

**Equid**

- Slakt. 21 dag

- Melk. 5 dag

**Intraperitoneal bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 21 dag

- Melk. 5 dag

- 

**gris**

- Slakt. 21 dag

- 

**Equid**

- Slakt. 21 dag

- Melk. 5 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01RV01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/10/1989

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma France

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/1053151 8/1989

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/10/2009

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.