

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Autorizat

- Dexamethasone
- Colistin
- Amoxicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cai și porci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Cal

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.25 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

250000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

87.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

-

Cal

- Carne și organe. 21 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 5 zi

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

-

Cal

- Carne și organe. 21 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 5 zi

Administrare intraperitoneală:

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

-

Cal

- Carne și organe. 21 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 5 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RV01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

flacon sticla x 100 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma Research B.V.

Data autorizației de comercializare:

23/05/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190243

Data modificării statusului autorizației:

27/01/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents