

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Autorizat

- Oxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

АМПИМАСТ шприц - канюли 10 g

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

155000.00 unități internaționale / 10.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

300000.00 unități internaționale / 10.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 7 zi

- Milk. 72 oră

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

-

Oaie

- Carne și organe. 7 zi

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

-

Capră

- Carne și organe. 7 zi

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

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG51AG04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetprom AD

Data autorizației de comercializare:

1/09/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetprom AD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2322-25.06.2014

Data modificării statusului autorizației:

24/06/2014

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.