

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Neoprávnený

- Oxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

155000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna masť

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 hour

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

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

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

-

Goat

- Meat and offal. 7 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetprom AD

Dátum registrácie lieku:

1/09/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetprom AD

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2322-25.06.2014

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.