

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Pooblaščno

- Ampicillin sodium
- Oxacillin sodium

Product identification

Ime zdravila:

АМПИМАСТ шприц - канюли 10 g

AMPIMAST syringae intramammariae 10 g

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

300000.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

155000.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Intramamarno mazilo

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno dajanje:

• govedo

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 hour

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

• Sheep

- Meat and offal. 7 day

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

• Goat

- Meat and offal. 7 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QG51AG04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetprom AD

Marketing authorisation date:

2/09/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetprom AD

Pristojni organ:

BFSA

Številka dovoljenja :

0022-2322-25.06.2014

Datum spremembe statusa dovoljenja:

25/06/2014

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094060>