

# Ampiclox lactating cow, Intramamární suspenze

Разрешен

- Ampicillin
- Cloxacillin

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Ampiclox lactating cow, Intramamární suspenze

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

крава в лактационен период

---

**Начин на приложение:**

Интрамамарно приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамамарно приложение:**

• **крава в лактационен период**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 60 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51RC26

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Czech](#)

Налично само на [Czech](#)

Налично само на [Czech](#)

Налично само на [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

25/07/1991

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на лиценза:**

96/255/91-C

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

25/07/1991

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059898>