

Ampiclox LC 75 mg/200 mg intramammálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Registrováno

- Cloxacillin sodium
- Ampicillin sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ampiclox LC 75 mg/200 mg intramammálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (laktující kráva)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné pouze v [English](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (laktující kráva)

- Maso. 7 day

- Mléko. 60 hour 5 milkings

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51RC26

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Datum registrace:

28/04/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/255/91-S

Datum změny stavu registrace:

28/04/1994

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.