

Ampiclox Quick Release 75 mg/4 g - 200 mg/4 g, suspension intramammaire pour bovins

Registrováno

- Ampicillin
- Cloxacillin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ampiclox Quick Release 75 mg/4 g - 200 mg/4 g, suspension intramammaire pour bovins

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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

Dostupné pouze v [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Tuba

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramamární podání:**

-

Skot

- Maso. 2 day

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

QJ51CF02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Datum registrace:

1/09/1975

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V 087/93/03/0392

Datum změny stavu registrace:

5/02/2010

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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