

# AMPICLOX LC, intramaminé suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

Autoriseret

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

AMPICLOX LC, intramaminé suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramammær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 7 dag
- Milk. 60 hour

When milking cows twice a day, milk can only be used for human consumption after 60 hours. (i.e. 5 milkings) after the last treatment. The milk may be used for human consumption only after the same period after the last treatment (for example, by milking three times a day and after taking the medicine twice a day, milk can only be used for human consumption from the 8th milking).

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51CR50

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Lithuania

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Belgium

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

22/02/2000

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/00/1073/001-002

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/04/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

RV1073.pdf