

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

Zugelassen

- Ampicillin
- Cloxacillin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

### Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

intramammäre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
75.00 milligram(s) / 1.00 Tube

Verfügbar nur in englisch  
200.00 milligram(s) / 1.00 Tube

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51CF02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**Verfügbar in:**

Luxemburg

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

1/09/1975

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

V 087/93/03/0392

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/02/2010

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.