

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

Myönnetty

- Ampicillin
- Cloxacillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 Tuubi/letku

Saatavissa vain kielillä [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Tuubi/letku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 2 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51CF02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Belgium

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/09/1975

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health And Social Security

Myyntilupnumero:

V 087/93/03/0392

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

5/02/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.