

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

Autorisé

- Cloxacillin sodium
- Ampicillin sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
75.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

•

**Bovin (vache en lactation)**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 60 hour  
5 milkings

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RC26

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Disponible en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/04/1994

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/255/91-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/04/1994

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.