

AMPICLOX LC, intramaminé suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

Autorisé

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AMPICLOX LC, intramaminé suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 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).

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

QJ51CR50

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/02/2000

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/00/1073/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/04/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1073.pdf