

Ampiclox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Údaraithe

- Ampicillin
- Cloxacillin

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Ampiclox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhamach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Ar fáil ach amháin i [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhamach:

•

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 60 hour

Ja govīs slauc divas reizes dienā, pienu lietošanai pārtikā drīkst lietot tikai pēc 60 stundām (t.i., 5. slaukšanas reizē) pēc pēdējās ārstēšanas reizes. Izmantojot citus slaukšanas režīmus, veterinārārsta ieteikumam par piena patēriņu cilvēka uzturā jābalstās uz tādu pašu laika posmu pēc pēdējās ārstēšanas (piemēram, slaucot trīs reizes dienā, lietojot zāles, ko ievada divas reizes dienā, pienu cilvēka uzturā drīkst lietot tikai sākot ar 8. slaukšanas reizi).

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51CR50

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Latvia

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Latvian](#)

Ar fáil ach amháin i [Latvian](#)

Faisnéis bhreise**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Zoetis Belgium

Dáta Údaraithe Margaíochta:

25/06/1999

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

An t-údarás atá freagrach:

Food And Veterinary Service

Uimhir an údaraithe:

V/NRP/99/0979

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

27/06/1999

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.