

AMPICLOX

Viðurkennt

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

AMPICLOX

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir (kýr)

Íkomuleið:

Til notkunar í spena

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

79.78 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins í boði í [English](#)

218.35 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í spena:****• Nautgripir (kýr)**

- Mjólk. 48 klukkustundir
 - Kjöt og innmatur. 7 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf):

QJ51RC26

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Frakkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

6/05/1988

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

National Veterinary Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/8027594 3/1988

Dagsetning leyfisbreytingar:

6/05/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035483>