

AMPICLOX LC, intramaminė suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

Igaliotas

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

Product identification

Vaisto pavadinimas:

AMPICLOX LC, intramaminė suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:**Naudoti į tešmenį:****• Galvijai**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 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).

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51CR50

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Vienkartiniai plastikiniai švirkštai po 3 g, kartoninėje dėžutėje po 300 vnt.

Vienkartiniai plastikiniai švirkštai po 3 g, kartoninėse dėžutėse po 24 vnt.

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

22/02/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

LT/2/00/1073/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/04/2010

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

Documents

RV1073.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096146>