

Ampiclox vet intramammaarisuspensio

Nav
atļautas

- Cloxacillin
- Ampicillin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Ampiclox vet intramammaarisuspensio

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
ievadīšanai tesmenī:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

Withdrawal period milk: hoidettu utareneljännes 5 vrk, hoitamattomat utareneljännekset 2 vrk

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ51CR50

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Finnish](#)

Pieejamas tikai [Finnish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Animal Health ApS

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/11/1988

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Finnish Medicines Agency

Atļaujas numurs:

9795

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/08/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.