

# Ampiclox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Awtorizzat

- Ampicillin
- Cloxacillin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Ampiclox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni intramammarja

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu intramammarju:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 60 hour

Ja govis 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).

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ51CR50

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Latvia

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

### **Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

### **Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis Belgium

---

### **Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

25/06/1999

---

### **Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Awtorità responsabbli:**

Food And Veterinary Service

---

### **Numru tal-awtorizzazzjoni:**

V/NRP/99/0979

---

### **Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

27/06/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.