

# Ampiclox vet intramammaarisuspensio

Mhux  
awtorizzat

- Cloxacillin
- Ampicillin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Ampiclox vet intramammaarisuspensio

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
75.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni intramammarja

---

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

**Użu intramammarju:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 5 day

Withdrawal period milk: hoidettu utareneljannes 5 vrk, hoitamattomat  
utareneljannekset 2 vrk

---

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

QJ51CR50

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)  
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

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

---

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

Zoetis Animal Health ApS

---

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

1/11/1988

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Awtorità responsabbli:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

9795

---

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

5/08/2025

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Fuljett ta' tagħrif

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