

Ampiclox lactating cow, Intramamární suspenze

Geautoriseerd

- Ampicillin
- Cloxacillin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Ampiclox lactating cow, Intramamární suspenze

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• **Lacterende koeien**

- Meat and offal. 7 day
 - Milk. 60 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QJ51RC26

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)
Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

25/07/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/255/91-C

Wijzigingsdatum status toelating:

25/07/1991

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059898>