

Ampiclox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Autorizat

- Ampicillin
- Cloxacillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ampiclox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Carne și organe. 7 zi

- Lapte. 60 oră

Ja govīs 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).

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51CR50

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

25/06/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/99/0979

Data modificării statusului autorizației:

27/06/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.