

AMPICLOX LC, intramaminé suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

Oprávněný

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AMPICLOX LC, intramaminé suspensija galvijams (karvėms laktacijos metu)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 60 hour

When milking cows twice a day, milk can only be used for human consumption after 60 hours. (i.e. 5 milkings) after the last treatment. The milk may be used for human consumption only after the same period after the last treatment (for example, by milking three times a day and after taking the medicine twice a day, milk can only be used for human consumption from the 8th milking).

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CR50

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

Dostupné v:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

22/02/2000

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/00/1073/001-002

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/05/2024

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.