

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

{Papírová skládačka}

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ampiclox Lactating Cow 75 mg/200 mg suspenze
Ampicillinum
Cloxacillinum

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Jeden aplikátor (1 dávka) obsahuje:

Léčivé látky:

Ampicillinum (ut ampicillinum natricum)	75 mg
Cloxacillinum (ut cloxacillinum natricum)	200 mg

Pomocné látky:

Butylhydroxyanizol (E320)	0,61 mg
---------------------------	---------

3. LÉKOVÁ FORMA

Intramamární suspenze.

4. VELIKOST BALENÍ

12 / 24 / 30 / 72 aplikátorů

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Skot (dojnice v laktaci).

6. INDIKACE

Léčba mastitid způsobených citlivými bakteriemi u krav v laktaci:

Streptococcus dysgalactiae, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus* spp.
(kmeny penicilin rezistentní a senzitivní), *Corynebacterium* spp., *E. coli*.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramamárně

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso 7 dní, mléko 60 hodin (5 dojení).

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

**10. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.
Na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis Česká republika, s.r.o., Náměstí 14. října 642/17, 150 00 Praha 5, Česká republika

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

96/255/91-C

17. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.: {číslo}

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

{etiketa – 10 ml}

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ampiclox Lactating Cow 75 mg/200 mg suspenze
Ampicillinum
Cloxacillinum

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)

Ampicillinum (ut ampicillinum natricum)	75 mg
Cloxacillinum (ut cloxacillinum natricum)	200 mg

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

1 dávka

4. CESTA(Y) PODÁNÍ

Intramamárně

5. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.: {číslo}

6. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

7. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.