

# Amoxiclav 200/50 mg

Разрешен

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Amoxiclav 200/50 mg

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

куче

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

59.55 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само на [English](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Таблетка

---

**Фармацевтична форма:**

Таблетка

---

**Withdrawal period by route of administration:****Перорално приложение:**

- куче

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CR02

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**Налично само на [German](#)Налично само на [German](#)Налично само на [German](#)Налично само на [German](#)Налично само на [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

**Marketing authorisation date:**

21/12/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Pencef Pharma GmbH

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на лиценза:**

400836.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

19/08/2013

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073607>