

Amoksiklav 500 mg/g + 125 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Amoksiklav 500 mg/g + 125 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

148.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:**Прилагане във вода за пиене:****• свиня**

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan.

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:

Slovenia

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovenian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/11/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek d.d.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на лиценза:

NP/V/0011/001

Дата на промяна в статуса на лиценза:

11/11/2005

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Package Leaflet and Labelling

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/600000004781>