

AMOKSIKLAV 500/125 mg/g prášok na podanie v pitnej vode pre ošípané

Registrováno

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AMOKSIKLAV 500/125 mg/g prášok na podanie v pitnej vode pre ošípané

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

148.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)
573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Prase

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CR02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Datum registrace:

23/12/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/0651/97-S

Datum změny stavu registrace:

23/12/1997

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.