

Amoksiklav 62,5 % ūdenī šķīstošs pulveris cūkām

Neoprāvnēnys

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nāzev lēčivēho pīpravku:

Amoksiklav 62,5 % ūdenī šķīstošs pulveris cūkām

Lēčivā lātka:

K dispozīci pouze v [English](#)

K dispozīci pouze v [English](#)

Cīlovē druhy zvīrat:

Prase

Zpūsob podānī:

Podānī v pitnē vodē

Product details

Lēčivā lātka a sīla:

K dispozīci pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

K dispozīci pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lēkovā forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě:

• **Prase**

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CR02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Lotyšsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

28/04/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lek Pharmaceuticals d.d.
Sandoz S.R.L.

Odpovědný orgán:

PVD

Registrační číslo:

V/NRP/00/1119

Datum změny stavu registrace:

24/02/2023

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044509>