

Twinox 200 mg/50 mg chewable tablets for cats and dogs

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Twinox 200 mg/50 mg chewable tablets for cats and dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkácí tableta

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

QJ01CR02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

4/04/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

105545

Datum změny stavu registrace:

4/04/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0656/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Francie Německo Itálie Nizozemsko Portugalsko

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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