

Amoxiclav 40/10 mg

Zugelassen

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Amoxiclav 40/10 mg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

45.92 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID2) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 20 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID3) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 50 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID4) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 100 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID5) 150 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 150 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

21/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PenCef Pharma GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400835.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/08/2013

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente