

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Zugelassen

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

12.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein

- Meat. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (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:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

28/07/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/00/1144/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.