

Amoxiclav flavour 500/125 mg Tabletten für Hunde

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate
- POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED WITH CELLULOSE, MICROCRYSTALLINE (1:1)

Product identification

Name des Arzneimittels:

Amoxiclav flavour 500/125 mg Tabletten für Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

297.75 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Hund

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

QJ01CR02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID5) 150 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 15 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID4) 100 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID3) 50 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 5 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID2) 20 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID1) 10 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

30/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7006187.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/12/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

7006187-parde-20220610.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985452>