

# NICILAN 400 mg/100 mg δισκία για σκύλους

Εξουσιοδοτημένο

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### Ονομασία φαρμάκου:

NICILAN 400 mg/100 mg tablets for dogs

NICILAN 400 mg/100 mg δισκία για σκύλους

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δισκίο

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Από στόματος χρήση:**

- Σκύλος
- 

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/12/2016

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός άδειας:**

71603/04-07-2023/K-0221703

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

3/07/2023

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

ES/V/0155/003

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 4/08/2023

Κατεβάστε

Φύλλο οδηγιών χρήσης

ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 4/08/2023

Κατεβάστε

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043850>