

AMOKSIKLAV 500 mg/g + 125 mg/g prášok na podanie v pitnej vode pre ošípané

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMOKSIKLAV 500 mg/g + 125 mg/g prášok na podanie v pitnej vode pre ošípané

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

148.88 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
573.88 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/12/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/0651/97-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/12/1997

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.