

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

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](#)

12.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat. 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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/07/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/00/1144/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2011

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.