

# Penamox vet 25mg/ml + 6,25mg/ml pó para suspensão oral para cães e gatos

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Clavulanic acid

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Penamox vet 25mg/ml + 6,25mg/ml pó para suspensão oral para cães e gatos

### **Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponível únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

6.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para suspensión oral

---

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

QJ01CR02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponibile en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Kimipharma Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/10/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Atral S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

119/04/08NFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/09/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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