

Amoxiclav flavour 500/125 mg Tabletten für Hunde

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Amoxiclav flavour 500/125 mg Tabletten für Hunde

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

297.75 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Suukaudne:**

- koer
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01CR02

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

30/12/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastutav asutus:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Authorisation number:

V7006187.00.00

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/12/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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