

Amoxiclav 400/100 mg

Myönnetty

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Amoxiclav 400/100 mg

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)

459.20 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CR02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/12/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

PenCef Pharma GmbH
CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

400837.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

19/08/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.