

Amoxiclav 40/10 mg

Údaraithe

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Amoxiclav 40/10 mg

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béal

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Ar fáil ach amháin i [English](#)

45.92 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CR02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Germany

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dáta Údaraithe Margaíochta:

21/12/2005

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

PenCef Pharma GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

An t-údarás atá freagrach:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Uimhir an údaraithe:

400835.00.00

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

19/08/2013

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.