

Amoksiklav 500 mg/g + 125 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Ainm an chógaís:

Amoksiklav 500 mg/g + 125 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Le húsáid in uisce óil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
148.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar le húsáid in uisce óil

Withdrawal period by route of administration:

Le húsáid in uisce óil:

• Pig

- Meat and offal. 1 day
Meso in organi: 1 dan.

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CR02

Stádas dlí an tsoláthair:

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

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Slovenia

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/11/2005

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek d.d.

An t-údarás atá freagrach:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Uimhir údaraithe:

NP/V/0011/001

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

11/11/2005

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004781>