

Nisamox 50 mg Tablets for Dogs and Cats

Felhatalmazott

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Készítmény neve:

Nisamox 50 mg Tablets for Dogs and Cats

Nisamox 50 mg compresse per cani e gatti

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Withdrawal period by route of administration:**Orális alkalmazás:**

- **kutya**
 - **macska**
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CR02

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

30/07/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

103672

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/07/2009

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0348/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043719>