

Amoksiklav 62,5 % (50 g +12,5 g)/100 g Proszek do podania w wodzie do picia

Felhatalmazott

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Product identification

Készítmény neve:

Amoksiklav 62,5 % (50 g +12,5 g)/100 g Proszek do podania w wodzie do picia

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

sertés

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• sertés**

- Meat and offal. 5 week

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 [Polish](#)

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:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

8/07/2009

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek d.d.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

1908

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/07/2009

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

Documents

Címkeszöveg

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

Betegtájékoztató

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/600000056329>