

Amoxiclav 40/10 mg tableta kutyák és macskák részére A.U.V.

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Amoxiclav 40/10 mg tableta kutyák és macskák részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CR02

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

10 db tableta alumínium buborékcsomagolásban 10,20,50,100 vagy 150 tableta,kartondobozban

10 db tableta alumínium buborékcsomagolásban 10,20,50,100 vagy 150 tableta,kartondobozban

10 db tableta alumínium buborékcsomagolásban 10,20,50,100 vagy 150 tableta,kartondobozban

10 db tableta alumínium buborékcsomagolásban 10,20,50,100 vagy 150 tableta,kartondobozban

10 db tableta alumínium buborékcsomagolásban 10,20,50,100 vagy 150 tableta,kartondobozban

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Medicus Partner Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/10/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

PenCef Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/10/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

magyar (PDF)

Megjelent: 30/11/2023

[Letöltés](#)

Betegtájékoztató

magyar (PDF)

Megjelent: 30/11/2023

[Letöltés](#)