

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

Engedélyezett

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

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

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
148.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**In drinking water use:**

-

sertés

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

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](#)

Elérhető:

Slovenia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/11/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

Provet S.A.

Felelős hatóság:

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

Engedély száma:

NP/V/0011/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/11/2005

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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