

# Klawulamox (500 mg + 125 mg)/g Proszek do podania w wodzie do picia dla śwín

Engedélyezett

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Klawulamox (500 mg + 125 mg)/g Proszek do podania w wodzie do picia dla śwín

### 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](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
125.00 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

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01CA04

---

**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:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vet Planet Sp. z o.o.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

21/04/2022

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

---

**Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Engedély száma:**

3175

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

21/04/2022

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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 található meg.

## Címkeszöveg

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

## Package Leaflet and Labelling

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