

CLAMOXYL Palatable Tablets

400 mg

Nem
engedélyezett

- Amoxicillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CLAMOXYL Palatable Tablets 400 mg

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

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:

Surrendered

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 [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Italia S.r.l

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/03/1991

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/10/2024

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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