

AMOKSIKLAV 500 mg/g + 125 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru porci

Heimilað

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AMOKSIKLAV 500 mg/g + 125 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru porci

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

11/06/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

PROVET S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190008

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/03/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.