

Amoxiclav 40/10 mg

Viðurkennt

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Amoxiclav 40/10 mg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [English](#)

45.92 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hundur

-

Köttur

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

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

21/12/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PenCef Pharma GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400835.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/08/2013

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.