

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Heimilað

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

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](#)

12.50 gram(s) / 100.00 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. 1 dagar

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

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

28/07/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/00/1144/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/01/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.