

# Amoxiclav flavour 50/12,5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Heimilað

- Potassium clavulanate, diluted (potassium clavulanate - cellulose, microcrystalline (1:1))
- Amoxicillin trihydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Amoxiclav flavour 50/12,5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

29.78 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
57.40 milligram(s) / 1.00 Tafla

---

**Lyfjaform:**

Tafla

---

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

QJ01CR02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

22/06/2022

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V7006185.00.00

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

22/06/2022

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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

7006185-parde-20221220.pdf