

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Autorizzato

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

12.50 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

Suino

- carne. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/07/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lek Pharmaceuticals d.d.
Lek Pharmaceuticals d.d.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/00/1144/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.