

Amoxiclav 40/10 mg

Registruotas

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Amoxiclav 40/10 mg

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

11.91 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [Anglų](#)

45.92 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CR02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Rinkodaros leidimo data:

21/12/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

PenCef Pharma GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

400835.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/08/2013

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.