

NICILAN 200 mg/50 mg tablets for dogs

Pilnvarots

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Zāļu nosaukums:

NICILAN 200 mg/50 mg tablets for dogs

Nicilan 200 mg/50 mg

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Suns

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejams tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Zāļu forma:

Tablete

Withdrawal period by route of administration:**Iekšķīgai lietošanai:**

- **Suns**
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QJ01CR02

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

6/09/2010

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Laboratorios Calier S.A.

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

401406.00.00

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

9/10/2015

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

ES/V/0155/002

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043857>