

Amoxiclav 400/100 mg

Atļautas

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Amoxiclav 400/100 mg

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

119.10 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejamas tikai [English](#)

459.20 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Farmaceitiskā forma:

Tablete

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CR02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Germany

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

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

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

21/12/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

PenCef Pharma GmbH
CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

400837.00.00

Atļaujas statusa maiņas datums:

19/08/2013

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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