

Amoksiklav 500 mg/g + 125 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče

Awtorizzat

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medičina:

Amoksiklav 500 mg/g + 125 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

148.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal ma' l-ilma tax-xorb

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

In drinking water use:

-

Pig

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CR02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Slovenia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

11/11/2005

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

PROVET S.A.

Awtorità responsabbli:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numru tal-awtorizzazzjoni:

NP/V/0011/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

11/11/2005

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.