

Amoxiclav flavour 500/125 mg Tabletten für Hunde

Awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate
- POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED WITH CELLULOSE, MICROCRYSTALLINE (1:1)

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Amoxiclav flavour 500/125 mg Tabletten für Hunde

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi Ingliz
297.75 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CR02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen
Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ġermaniż
Disponibbli biss fi Ġermaniż
Disponibbli biss fi Ġermaniż
Disponibbli biss fi Ġermaniż
Disponibbli biss fi Ġermaniż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliz Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż
Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliz Taljan Latvjan Norwegian

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/12/2022

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Awtorità responsabbli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V7006187.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

30/12/2022

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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

7006187-parde-20220610.pdf