

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Autorisert

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AMOKSIKLAV, 62,5 %, geriamieji milteliai

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

12.50 gram / 100.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

gris

- Kjøtt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/07/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek Pharmaceuticals d.d.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/00/1144/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/01/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.