

## Amoxiclav 400/100 mg

Dopuszczony

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

Amoxiclav 400/100 mg

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie doustne

### Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

459.20 milligram(s) / 1.00 Tabletk

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletka

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Germany

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/12/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

PenCef Pharma GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

400837.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/08/2013

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.