

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

Upoważniony

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nazwa leku:

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

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

573.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
148.88 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Withdrawal period by route of administration:

Podanie w wodzie do picia:

• **Pig**

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CR02

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Available in:

Slovenia

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w Slovenian

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w Angielski French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/11/2005

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek d.d.

Organ odpowiedzialny:

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

Numer pozwolenia:

NP/V/0011/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/11/2005

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004781>