

Penamox vet 25mg/ml + 6,25mg/ml pó para suspensão oral para cães e gatos

Dopuszczony

- Amoxicillin trihydrate
- Clavulanic acid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Penamox vet 25mg/ml + 6,25mg/ml pó para suspensão oral para cães e gatos

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](#)

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
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej

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:

Portugal

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

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

Podmiot odpowiedzialny:

Kimipharma Lda.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/10/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Atral S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

119/04/08NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/09/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.