Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043850

NICILAN 400 mg/100 mg tablets for dogs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NICILAN 400 mg/100 mg tablets for dogs NICILAN 400 mg/100 mg δισκία για σκύλους

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

400.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 100.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado: Laboratorios Calier S.A.
Data de autorização de introdução no mercado: 20/12/2016
Locais de fabrico para a libertação de lotes: Laboratorios Calier S.A.
Autoridade responsável: National Organization For Medicines
Número da autorização: 71603/04-07-2023/K-0221703
Data da alteração do estado de autorização: 3/07/2023
Estado-Membro de referência: Espanha
Número de procedimento: ES/V/0155/003
Estados-Membros envolvidos: Alemanha Grécia Itália Portugal
Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.