

Amoksiklav 62,5 % ūdenī šķīstošs pulveris cūkām

Não
autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nome do medicamento:

Amoksiklav 62,5 % ūdenī šķīstošs pulveris cūkām

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Administração na água de bebida:**

- **Pig**

- Meat and offal. 1 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CR02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Latvian](#)

Disponível apenas em [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

28/04/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Sandoz S.R.L.

Autoridade responsável:

PVD

Número da autorização:

V/NRP/00/1119

Data de alteração do estado de autorização:

24/02/2023

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044509>