

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Clavulanic acid

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
6.25 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para suspensão oral

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CR02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

### **Disponibilidade:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Frasco de 30 ml

Frasco de 60 ml

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Kimipharma Lda.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

27/10/2008

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Atral S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

119/04/08NFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/09/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents