

Amoksiklav 62,5 % ūdenī šķīstošs pulveris cūkām

Neautorizat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Amoksiklav 62,5 % ūdenī šķīstošs pulveris cūkām

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibile numai în [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apa de băut

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****. Porc**

- Carne și organe. 1 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CR02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Latvian](#)

Disponibile numai în [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

28/04/2000

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Lek Pharmaceuticals d.d.

Sandoz S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

PVD

Numărul autorizației:

V/NRP/00/1119

Data modificării statusului autorizației:

24/02/2023

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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