

# Amoksiklav 62,5 % (50 g +12,5 g)/100 g Proszek do podania w wodzie do picia

Pooblašćeno

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Product identification

### Ime zdravila:

Amoksiklav 62,5 % (50 g +12,5 g)/100 g Proszek do podania w wodzie do picia

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

**Farmaceutska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje

---

**Withdrawal period by route of administration:****Dajanje v vodo za pitje:****• Pig**

- Meat and offal. 5 week

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

8/07/2009

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Lek Pharmaceuticals d.d.

Lek d.d.

---

**Pristojni organ:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Številka dovoljenja :**

1908

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

8/07/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

**Označevanje**

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

**Navodilo za uporabo**

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056329>