

# Amoxiclav 200/50 mg tableta kutyák és macskák részére A.U.V.

Pooblašćeno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### Ime zdravila:

Amoxiclav 200/50 mg tableta kutyák és macskák részére A.U.V.

---

### 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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Farmacevtska oblika:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Peroralna uporaba:**

- **Dog**
- 

**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 [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

---

## 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:**

Medicus Partner Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

12/10/2010

---

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

Pencef Pharma GmbH

---

**Pristojni organ:**

National Food Chain Safety Office

---

**Številka dovoljenja :**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

12/10/2010

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076242>