

Amoxiclav 200/50 mg

Auktoriserad

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

Amoxiclav 200/50 mg

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

59.55 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CR02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tyskland

Available in:

Tyskland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

21/12/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pencef Pharma GmbH

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

400836.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/08/2013

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073607>