

# Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin 250 mg Tabletten für Hunde

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

287.50 milligram(s) / 1.00 Таблетка

### Фармацевтична форма:

Таблетка

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/11/2014

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Lelypharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

835886

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/11/2014

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0186/002

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.