

Amoxibactin 50 mg tablets for dogs and cats

Autorizovaný

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Amoxibactin 50 mg tablets for dogs and cats

Amoxibactin 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

57.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:**

- **Pes**
- **Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko

Popis balení:

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [German](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

13/11/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lelypharma B.V.

Odpovědný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

835885

Datum změny stavu registrace:

24/09/2019

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0186/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035770>