

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Εξουσιοδοτημένο

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin Vet - Tablett - 250 mg

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

287.50 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Withdrawal period by route of administration:

Από στόματος χρήση:
• Σκύλος

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):
QJ01CA04

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

20/02/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lelypharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Norwegian Medical Products Agency

Αριθμός άδειας:

13-9852

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

24/09/2019

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

NL/V/0186/002

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Κύπρος

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035742*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035742)