

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin 250 mg compresse per cani

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

287.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:
• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

12/02/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104712

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/09/2019

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0186/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035739>