

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000985246>

# AMOXITAB 200MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Amoxicillin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AMOXITAB 200MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Candilidis S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/02/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alfasan International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

55115/15-06-2021/K-0247901

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/11/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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