

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

AMOXIBACTIN 250 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

287.50 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

• koer

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01CA04

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

27/02/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lelypharma B.V.

Vastutav asutus:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

3189 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/03/2019

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0186/002

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa Saksamaa
Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Norra Poola
Portugal Slovakkia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035767>