

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin 250 mg Tabletten für Hunde

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

287.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/11/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

835886

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/11/2014

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0186/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande France
Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.