

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin vet, 250 mg tabletid koertele

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

287.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chien

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

QJ01CA04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Estonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

13/11/2014

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1878

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 Slovaquie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035733>