

# Amoxitab 500 mg tablets for dogs

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Amoxitab 500 mg tablets for dogs

Amoxitab 500 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

575.00 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

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

---

## 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/12/2016

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402367.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/03/2021

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0177/003

---

**États membres concernés:**

Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

2402367-paren-20161011.rtf