

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Viðurkennt

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin 250 mg, tabletten voor honden

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

287.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:
• Hundur

ATC flokkun (dýralyf):
QJ01CA04

Lögformleg staða:
Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:
Gilt

Authorised in:
Holland

Áletrun:
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:
Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

12/11/2014

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 114511

Dagsetning leyfisbreytingar:

28/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0186/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Slóvakía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035704>