

Amoxicillin 250 mg Tablets for Dogs

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Amoxicillin 250 mg Tablets for Dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
287.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/12/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 41821/4015

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/2021

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0186/002

Þáttökulönd (CMS):

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

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet