

Amox 50 mg Filmlabletten

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Amox 50 mg Filmlabletten

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

57.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmhúðuð tafla

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

4/05/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PenCef Pharma GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400415.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/12/2005

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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