

Amoxitab 50 mg tablets for dogs and cats

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Amoxitab 50 mg tablets for dogs and cats

Amoxitab 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

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:

Tafla

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

12/12/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402365.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/03/2021

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0177/001

Þátttökulönd (CMS):

Svíþjóð

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

2402365-paren-20161011.rtf