

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs
AMOXIBACTIN 250mg δισκία για σκύλους

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
287.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

5/08/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

81005/06-08-2020 / K-0205802

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/09/2021

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0186/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035747>