

Amoxibactin 50 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Amoxibactin 50 mg tablets for dogs and cats

Amoxibactin Vet. 50 mg tabletter

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

57.50 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QJ01CA04

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Danimarca

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/11/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

53363

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/11/2014

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0186/001

Stati membri interessati:

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

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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