

Amoxibactin 50 mg tablets for dogs and cats

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Amoxibactin 50 mg tablets for dogs and cats

Amoxibactin 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

57.50 milligram(s) / 1.00 Piece

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

- Hond
- Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

13/11/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

AGES

Toelatingsnummer:

835885

Wijzigingsdatum status toelating:

24/09/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0186/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035770>