

Amoxicilline tabletten 200 mg, voor honden en katten.

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Amoxicilline tabletten 200 mg, voor honden en katten.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

- **hund**
- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/01/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 1959

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/06/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.