

Amox 50 mg Filmdraset

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Amox 50 mg Filmdraset

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

57.50 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdraset

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
DE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:
4/05/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:
PenCef Pharma GmbH
CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighet:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400415.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/12/2005

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

Dokumenter

Preparatomtale

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