

Wedemox Tabletten

Upoważniony

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nazwa leku:

Wedemox Tabletten

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Withdrawal period by route of administration:**Podanie doustne:**

- Cat
- Dog

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CA04

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Marketing authorisation date:

12/08/2002

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Wirtschaftsgenossenschaft Deutscher Tieraerzte eG

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6325713.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/08/2002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073183>