

Amox 50 mg Filmlipletten

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Amox 50 mg Filmlipletten

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
57.50 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Cat
- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

4/05/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Pencef Pharma GmbH

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400415.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

7/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073104>