

Amoxitab 500 mg tablets for dogs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Amoxitab 500 mg tablets for dogs

Amoxitab 500 mg Tabletten für Hunde

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

575.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA04

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponível em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/12/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402367.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

19/03/2021

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0177/003

Estados-Membros envolvidos:

Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

2402367-paren-20161011.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085586>