

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin 250 mg comprimidos para cães

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

287.50 milligram(s) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:
• **Câine**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

14/10/2014

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Lelypharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

848/02/14DFVPT

Data modificării statusului autorizației:

30/09/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0186/002

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035744>