

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Oprávnený

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Názov lieku:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

AMOXIBACTIN 250 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

287.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

27/02/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lelypharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

3189 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/03/2019

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0186/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko
Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035767>