

# Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Lægemidlets navn:**

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs  
AMOXIBACTIN 250mg δισκία για σκύλους

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyrearter:**

Hund

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

## Product details

**Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
287.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Lægemiddelform:**

Tablet

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral anvendelse:**

- Hund

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/08/2020

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Lelypharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

81005/06-08-2020 / K-0205802

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/09/2021

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0186/002

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035747>