

Amoxibactin 250 mg Tabletten für Hunde

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs
Amoxibactin 250 mg Tabletten für Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
287.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegulung:

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Kartonschachtel mit 9 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 8 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 7 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 6 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 3 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 25 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 2 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 10 separaten Schachteln, die je 1 Blisterpackung mit 10 Tabletten enthalten

Kartonschachtel mit 1 Blisterpackung mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 50 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 5 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 4 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Kartonschachtel mit 4 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

13/11/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835886

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0186/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035730>