

# Amoxicillin 250 mg tablets for dogs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Amoxicillin 250 mg tablets for dogs

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

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

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QJ01CA04

---

**Abgaberegung:**

Arzneimittel zur Abgabe gegen aertzliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gultig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

Verfugbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfugbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfugbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

5/08/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lelypharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

81005/06-08-2020 / K-0205802

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/09/2021

---

**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 Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.