

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin 250 mg comprimidos para cães

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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

14/10/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

848/02/14DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/09/2022

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

Combined File of all Documents

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

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