

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
287.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

13/11/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

835886

Wijzigingsdatum status toelating:

24/09/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0186/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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