

# Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs  
Amoxibactin palatable tbl., 250mg, Tableta

---

**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Tsjechië

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)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:**

30/03/2015

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Lelypharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Toelatingsnummer:**

96/039/15-C

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

19/05/2020

---

**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 Roemenië Slowakije Spanje

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

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035732>