

# Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Nome do medicamento:

Amoxibactin 250 mg tablets for dogs

Amoxibactin Vet. 250 mg tabletter

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

287.50 milligram(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido

**Withdrawal period by route of administration:****Via oral:**

- **Dog**

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

11/11/2014

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Health And Medicines Authority

---

**Número da autorização:**

53364

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

11/11/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0186/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França  
Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Eslováquia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035706>