

# CLAVASEPTIN P 62.5 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

CLAVASEPTIN P 62.5 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

57.40 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски

14.90 milligram(s) / 1.00 Таблетка

---

**Фармацевтична форма:**

Таблетка

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CR02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetoquinol S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/03/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetoquinol S.A.

---

**Отговорен орган:**

State Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/12/2017

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0407/004

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

RV2162.pdf