

Clavusan 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Clavusan 50 mg + 12.5 mg tablets for dogs and cats

Clavusan 50 mg + 12,5 mg tableta kutya és macskák részére

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](#)
14.89 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 [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

12/09/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

4386/X/23 NEVIN ATI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/09/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0778/001

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 Английски Френски
Хърватски 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

[illegible]

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
Хърватски 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 Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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