

# CLAVASEPTIN 62.5 MG PALATABLE TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

CLAVASEPTIN 62.5 MG PALATABLE TABLETS FOR DOGS AND CATS

Clavaseptin, 62,5 mg tabletid koertele ja kassidele

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

14.90 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Withdrawal period by route of administration:****zum Einnehmen:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CR02

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

24/02/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1762

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/02/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0407/004

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029189>