

CLAVASEPTIN P 500 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLAVASEPTIN P 500 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 500 mg Comprimé

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

459.11 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

119.10 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V/808/05/09/0849

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/07/2005

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0407/003

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Finlandia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.