

Clavaseptin 500 mg, tabletid koertele

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Clavaseptin 500 mg, tabletid koertele

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](#)

119.13 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

459.11 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Disponible en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/07/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1565

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/07/2009

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.