

CLAVASEPTIN P 62.5 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLAVASEPTIN P 62.5 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

57.40 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

14.90 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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

7/03/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 111869

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/03/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0407/004

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
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

Combined File of all Documents

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