

CLAVASEPTIN P 50 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

CLAVASEPTIN P 50 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

kass

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

45.91 milligram(s) / 1.00 Tablett

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01CR02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Poola

Saadaval:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Müügiloa kuupäev:

18/04/2011

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetoquinol S.A.

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Müügiloa number:

2082

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/04/2011

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0407/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Soome Saksamaa Kreeka
Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal
Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-puar-frv0407001-mr-rpe869-en.pdf