

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 250 mg Tablet

Clavaseptin 250 mg Comprimé

Clavaseptin 250 mg Tablette

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

229.56 milligram(s) / 1.00 Tablett

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

59.55 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

•

koer

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

QJ01CR02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

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

Müügiloa kuupäev:

18/07/2005

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetoquinol S.A.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V274163

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/01/2020

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0407/002

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

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.

Pakendi märgistus

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