

CLAVASEPTIN 500MG PALATABLE TABLETS FOR DOGS

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Ravimi nimetus:

CLAVASEPTIN 500MG PALATABLE TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 400 mg/100 mg Tablett

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

459.11 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Suukaudne:**

-

koer

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01CR02

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetoquinol Scandinavia AB

Marketing authorisation date:

24/11/2011

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetoquinol S.A.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Authorisation number:

44536

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/11/2011

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0407/003

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

Documents

Pakendi infoleht

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033808>