

CLAVASEPTIN P 50 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CLAVASEPTIN P 50 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

45.91 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CR02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/07/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

400849.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/02/2012

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0407/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Finlande Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.