Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033740

Clavaseptin 250 mg Comprimé

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 250 mg Tablet

Clavaseptin 250 mg Comprimé

Clavaseptin 250 mg Tablette

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 229.56 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

Chien

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

QJ01CR02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette de 10 comprimés sécables

Boîte de 100 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 75 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 60 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 50 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 40 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 30 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 25 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 20 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 15 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 12 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 10 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 5 plaquettes de 10 comprimés sécables

Boîte de 2 plaquettes de 10 comprimés sécables

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/07/2005

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

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V274163

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/01/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0407/002

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

Résumé des caractéristiques du produit
français (PDF) Publié le: 18/08/2025 <u>Télécharger</u>
Notice
français (PDF) Publié le: 18/08/2025 Télécharger
Etiquetage
français (PDF) Publié le: 18/08/2025 <u>Télécharger</u>