

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

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 [Anglais](#)

229.56 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

59.55 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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Boîte de 2 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 5 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 10 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 12 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 15 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 20 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 25 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 30 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 40 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 50 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 60 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 75 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 100 plaquettes de 10 comprimés sécables
Boîte de 1 plaquette 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 S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/09/2005

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

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

51601

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2025

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

Fichier combinant tous les documents

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