

Clavubactin 500/125 mg tablet

Heimilað

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Clavubactin 500/125 mg tablet

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/11/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

Pharmachem Consulting ApS

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

3137/16-01-2008/K-0147403

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/03/2015

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0110/003

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Grikkland Litáen Lúxemborg Portúgal

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet