

Clavubactin 250/62.5 mg tablet

Heimilað

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Clavubactin 250/62.5 mg tablet

Clavubactin 250 mg - 62.5 mg Comprimé

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

62.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

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](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/03/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

Pharmachem Consulting ApS

Ábyrgt yfirvald:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

V/333/04/06/0778

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/03/2004

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0110/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Grikkland Litáen Lúxemborg Portúgal

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.