

Clavudale 40 mg/10 mg tablets for cats and dogs

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Clavudale 40 mg/10 mg tablets for cats and dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

45.92 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

11.91 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:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/11/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Genera d.d.

Laboratorio Reig Jofre S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

MR/V/0685/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/11/2019

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0504/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía Lúxemborg Holland Noregur Pólland
Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.

Combined File of all Documents

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