

Clavucill 400 mg + 100 mg 400 mg - 100 mg Tablet

Heimilað

- POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED WITH CELLULOSE, MICROCRYSTALLINE (1:1)
- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Clavucill 400 mg + 100 mg 400 mg - 100 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](#)

250.20 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

459.10 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:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

V.M.D.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/11/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

V.M.D.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/3619468 1/2011

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/07/2016

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0024/003

Þátttökulönd (CMS):

Danmörk Frakkland Þýskaland Holland Pólland Portúgal Rúmenía Spánn
Svíþjóð

Generic of:

600000085712

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.