

CLAVASEPTIN P 500 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CLAVASEPTIN P 500 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 500 mg Εύγευστα δισκία για σκύλους

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

459.11 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

119.10 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/08/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00324V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/05/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0407/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia

Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo

Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.