

# CLAVASEPTIN P 750 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

CLAVASEPTIN P 750 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 750 mg овкусени таблетки за кучета

### 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](#)

688.73 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

178.63 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**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:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/03/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-3113

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/03/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0407/005

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia 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](http://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.

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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