

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 200 mg/50 mg Tablett

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

229.56 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi Ingliz
59.55 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaceutika:

Pillola

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CR02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Sweden

Deskrizzjoni tal-pakkett:

[illegible]

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Vetoquinol Scandinavia AB

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

24/11/2011

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vetoquinol S.A.

Awtorità responsabbli:

Swedish Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

44535

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

24/11/2011

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0407/002

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.