

# CLAVASEPTIN P 50 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

CLAVASEPTIN P 50 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

katt

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

45.91 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

11.91 milligram / 1.00 Tablett

---

**Legemiddelform:**

Tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Tilgjengelig i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetoquinol s.r.o.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/03/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetoquinol S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/001/MR/11-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/03/2011

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0407/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NL PL PT  
RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0407001-mr-rpe869-en.pdf