

Clavudale 200 mg/50 mg tablets for dogs

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Clavudale 200 mg/50 mg tablets for dogs

Clavudale 200 mg / 50 mg

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

229.61 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

59.56 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:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/04/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Laboratorio Reig Jofre S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401461.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/07/2015

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0504/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR CZ DK FI FR DE EL HU IS IT LU NL NO PL PT SI SI ES
SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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