

CLAVASEPTIN P 750 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CLAVASEPTIN P 750 MG TABLETS FOR DOGS

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](#)

688.73 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

178.63 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:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/04/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10521/029/005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/04/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0407/005

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE 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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0407005-mr-rpe892-en.pdf