

# Clavaseptin 500 mg, tabletid koertele

Dopuszczony

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Clavaseptin 500 mg, tabletid koertele

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

119.13 milligram(s) / 1.00 Tabletkka

Dostępne wyłącznie w angielski  
459.11 milligram(s) / 1.00 Tabletka

---

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletka

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Estonia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

12/07/2009

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

State Agency Of Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

1565

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

12/07/2009

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.