Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033740

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 250 mg Tablet

Clavaseptin 250 mg Comprimé

Clavaseptin 250 mg Tablette

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 229.56 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 59.55 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em <u>francês</u>

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol

Data de autorização de introdução no mercado:

18/07/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V274163

Data da alteração do estado de autorização:

21/01/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0407/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.