

CLAVASEPTIN P 62.5 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CLAVASEPTIN P 62.5 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

57.40 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

14.90 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/03/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

19/12/2017

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0407/004

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia
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

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

RV2162.pdf