

Clavaseptin 40 mg/10 mg Tablett

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CLAVASEPTIN P 50 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS
Clavaseptin 40 mg/10 mg Tablett

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund
Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
45.91 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
11.91 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CR02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol Scandinavia AB

Godkännandedatum:

24/11/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetoquinol S.A.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

44534

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/11/2011

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0407/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Finland Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Bipacksedel

Produktresumé