

Clavaseptin 50 mg Palatable Tablets for Dogs and Cats

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Clavaseptin 50 mg Palatable Tablets for Dogs and Cats

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:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

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 S.A.

Godkännandedatum:

18/06/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetoquinol S.A.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 06462/3001

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/12/2024

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0407001-mr-rpe869-en.pdf