

# CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

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

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

**Läkemedelsform:**

Tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CR02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike

---

**Tillgänglig i:**

Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

---

## 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 Oesterreich GmbH

---

**Godkännandedatum:**

2/09/2005

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Vetoquinol S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

8-00655

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/09/2005

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0407/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Märkningstext

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

### Bipacksedel

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

### Produktresumé

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

### Gemensam fil för alla dokument

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