

CLAVASEPTIN P 500 MG TABLETS FOR DOGS

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CLAVASEPTIN P 500 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 500 mg okusne tablete za pse

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](#)

459.11 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CR02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

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 S.A.

Godkännandedatum:

2/06/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetoquinol S.A.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0072/003

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/06/2011

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0407/003

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

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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