

# Clavaseptin 400 mg/100 mg Tablett

Auktoriserad

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### Läkemedlets namn:

CLAVASEPTIN 500MG PALATABLE TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 400 mg/100 mg Tablett

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Hund

---

### Administreringsväg:

Oral användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

459.11 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Läkemedelsform:**

Tablett

---

**Withdrawal period by route of administration:****Oral användning:**

- 

**Hund**

---

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

QJ01CR02

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Sverige

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vetoquinol Scandinavia AB

---

**Marketing authorisation date:**

24/11/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Vetoquinol S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

44536

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/11/2011

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Förfarandenummer:**

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

## Documents

Bipacksedel

Produktresumé

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033808>