

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablet

Autorizovaný

- POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED WITH CELLULOSE, MICROCRYSTALLINE (1:1)
- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablet

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Comprimé

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablette

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablet

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

125.10 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v [English](#)
229.55 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Available in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

V.M.D.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V343156

Datum změny stavu registrace:

17/09/2019

Referenční členský stát:

Belgie

Číslo postupu:

BE/V/0024/002

Dotčený členský stát:

Dánsko Francie Německo Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko
Španělsko Švédsko

Generic of:

600000085703

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006053>