

Clavucil 400mg/100mg Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Potassium clavulanate, diluted (potassium clavulanate - cellulose, microcrystalline (1:1))
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Clavucil 400mg/100mg Tabletten für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.20 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

459.10 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

25/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401560.02.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2016

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0024/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Dänemark Frankreich Deutschland Niederlande Polen Portugal Rumaenien
Spanien Schweden

Generic of:

600000085712

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

Dokumente

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/01/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/01/2025

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.