

Clavubactin 500/125 mg tablet

Autorizado

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Clavubactin 500/125 mg tablet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/11/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Pharmachem Consulting ApS

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

3137/16-01-2008/K-0147403

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/03/2015

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0110/003

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Grecia Lituania Luxemburgo Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet