

Clavubactin 250/62.5 mg tablet

Autorizado

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Clavubactin 250/62.5 mg tablet

Clavubactin 250 mg - 62.5 mg Comprimé

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](#)

62.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 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:

Luxemburgo

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:

29/03/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Pharmachem Consulting ApS

Autoridad responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número de autorización:

V/333/04/06/0778

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/03/2004

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0110/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Grecia Lituania Luxemburgo Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.