

NICILAN 40 mg/10 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NICILAN 40 mg/10 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 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:

España

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/12/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1814 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/12/2007

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0155/001

Estados miembros afectados:

Alemania Grecia Italia Polonia Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 5/06/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 5/06/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)