

NICILAN 40 mg/10 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NICILAN 40 mg/10 mg tablets for dogs and cats

NICILAN 40 mg/10 mg compresse per gatti e cani

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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:

Italia

Descripción del formato:

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:

15/12/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104274

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2010

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

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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