

# Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablet

Autorizado

- POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED WITH CELLULOSE, MICROCRYSTALLINE (1:1)
- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 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](#)

125.10 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

229.55 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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

V.M.D.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/10/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

V.M.D.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401560.01.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/09/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Bélgica

---

**Número de procedimiento:**

BE/V/0024/002

---

**Estados miembros afectados:**

Dinamarca Francia Alemania Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía España Suecia

---

**Generic of:**

600000085703

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.