

# Clavaseptin 250 mg Comprimé

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CLAVASEPTIN P 250 MG TABLETS FOR DOGS

Clavaseptin 250 mg Tablet

Clavaseptin 250 mg Comprimé

Clavaseptin 250 mg Tablette

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

229.56 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

59.55 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette de 10 comprimés sécables  
Boîte de 100 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 75 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 60 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 50 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 40 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 30 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 25 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 20 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 15 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 12 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 10 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 5 plaquettes de 10 comprimés sécables  
Boîte de 2 plaquettes de 10 comprimés sécables

---

**Informations complémentaires**

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetoquinol

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/07/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V274163

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/01/2020

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0407/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Finlande Allemagne  
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)