

# CLAVOBAY 250 MG COMPRIME

Autorisé

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Synuclav 250 mg Tablets for Dogs  
CLAVOBAY 250 MG COMPRIME

### 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](#)  
59.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
229.50 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:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

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

4/06/2004

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/1889296 5/2004

---

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

7/12/2019

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0349/002

---

**États membres concernés:**

Belgique France Islande Italie Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements 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: 4/04/2022

[Télécharger](#)