

# Clavudale 200 mg - 50 mg Comprimé

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Clavudale 200 mg - 50 mg Comprimé

### 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](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

59.56 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:**

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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

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

13/07/2020

---

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

Genera d.d.

Laboratorio Reig Jofre S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V567013

---

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

13/07/2020

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0504/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne  
Grèce Hongrie Islande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne  
Portugal 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](#)