

# Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Comprimé

Autorisé

- Potassium clavulanate, diluted (potassium clavulanate - cellulose, microcrystalline (1:1))
- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Clavucill 200 mg + 50 mg 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](#)

125.10 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

229.55 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:**

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:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

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

V.M.D.

---

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

22/06/2009

---

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

V.M.D.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V343156

---

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

17/09/2019

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0024/002

---

**États membres concernés:**

Danemark France Allemagne Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne  
Suède

---

**Generic of:**

600000085703

---

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: 1/02/2022

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 2/02/2022

[Télécharger](#)

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.