

# KLAVUXIL 140 mg/ml + 35 mg/ml sospensione per iniezione

Non  
autorizzato

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

KLAVUXIL 140 mg/ml + 35 mg/ml sospensione per iniezione

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

140.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

35.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno meso in organi: 28 dni

- latte. 24 ora mleko: 24 ur

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- latte. 24 ora mleko: 24 ur

- carni e frattaglie. 28 giorno meso in organi: 28 dni

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Revocato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

28/11/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

NP/V/0181/002

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/07/2026

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.