

# Clavusan 250 mg + 62.5 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Clavusan 250 mg + 62.5 mg tablets for dogs and cats

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

74.45 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

287.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

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

QJ01CR02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda per ibrido - modifica del dosaggio (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6)

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

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

14/04/2023

---

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

Lelypharma B.V.  
Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10980/026/002

---

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

14/04/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0778/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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