

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con 1 blister de 10 comprimidos
Caja con 10 blister de 10 comprimidos

C.N. XXXXXX.X



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

EUPENCLAV 250 COMPRIMIDOS
Amoxicilina / ácido clavulánico 200/50 mg

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada comprimido contiene:

Sustancias activas:

Amoxicilina (trihidrato) 200 mg
Ácido clavulánico (clavulanato de potasio) 50 mg

Excipientes:

Eritrosina (E-127) y otros excipientes

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimidos

4. TAMAÑO DEL ENVASE

10 comprimidos
100 comprimidos

5. ESPECIES DE DESTINO

Perros

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

EUPENCLAV 250 COMPRIMIDOS está indicado en el tratamiento de infecciones bacterianas en perros causadas por cepas productoras de beta-lactamasas resistentes a amoxicilina.

- Infecciones del tracto respiratorio
- Infecciones del tracto urogenital
- Infecciones del tracto digestivo

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

Página 1 de 4

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

F-DMV-13-04

- Infecciones de la piel y tejidos blandos

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral

Dosis: 12,5 mg de amoxicilina + ácido clavulánico/ kg de peso vivo dos veces al día

| Peso vivo (kg) | 5 | 10 | 15 | 20 | 25 | 30 | 35 | 40 | 45 | 50 | 55 | 60 |
|--|-----|-----|-----|----|-------|-------|-------|----|-------|-------|-------|----|
| Número de comprimidos a administrar 2 veces al día | 1/4 | 1/2 | 3/4 | 1 | 1+1/4 | 1+1/2 | 1+3/4 | 2 | 2+1/4 | 2+1/2 | 2+3/4 | 3 |

8. TIEMPO DE ESPERA

No procede

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, OS RESIDUOS DERIVADOS DEL MISMO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO si procede

USO VETERINARIO

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria



14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Fatro S.p.A.
Via Emilia, 285
40064 Ozzano dell’Emilia (Bologna) Italia

Representante del titular:

Fatro Ibérica S.L.
C/ Constitución 1, planta baja 3; 08960 Sant Just Desvern (Barcelona) España

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1821 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}



DATOS QUE DEBEN APARECER EN BLISTERS O TIRAS

Blister

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

EUPENCLAV 250 COMPRIMIDOS
Amoxicilina / ácido clavulanico 200/50 mg

2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Fatro S.p.A.

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

4. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

5. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario