

# Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablet

Geautoriseerd

- POTASSIUM CLAVULANATE DILUTED WITH CELLULOSE, MICROCRYSTALLINE (1:1)
- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Clavucill 200 mg/50 mg Tablett

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablet

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

125.10 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

229.55 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

**Withdrawal period by route of administration:****Oraal gebruik:**

- Hond
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Zweden

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

15/12/2011

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

V.M.D.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Toelatingsnummer:**

46021

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

15/12/2011

---

**Rapporterende lidstaat:**

België

---

**Procedurenummer:**

BE/V/0024/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Denemarken Frankrijk Duitsland Nederland Polen Portugal Roemenië Spanje  
Zweden

---

**Generic of:**

600000085703

---

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

## Documents

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006038>