

# Amoxiclav 200/50 mg

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Nome do medicamento:

Amoxiclav 200/50 mg

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via oral

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

59.55 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Comprimido

---

### Forma farmacêutica:

Comprimido

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via oral:**

- **Dog**
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Alemanha

---

**Available in:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Marketing authorisation date:**

21/12/2005

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Pencef Pharma GmbH

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

400836.00.00

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

19/08/2013

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073607>