

Clavucill 40 mg + 10 mg 40 mg - 10 mg Tablet

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Clavucill 40 mg/10mg Tabletten für Hunde und Katzen

Clavucill 40 mg + 10 mg 40 mg - 10 mg Tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25.02 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

45.92 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/10/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

V.M.D.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401560.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

28/09/2016

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0024/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca França Alemanha Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Espanha Suécia

Generic of:

600000085701

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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