

# Clavucill 400 mg + 100 mg 400 mg - 100 mg Tablet

Oprávněný

- Potassium clavulanate, diluted (potassium clavulanate - cellulose, microcrystalline (1:1))
- Amoxicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Clavucill 400 mg + 100 mg 400 mg - 100 mg Tablet

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

250.20 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

459.10 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Dostupné v:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

V.M.D.

---

**Dátum registrácie lieku:**

25/10/2011

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

V.M.D.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

401560.02.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/09/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Belgicko

---

**Číslo postupu:**

BE/V/0024/003

---

**Dotknuté členské štáty:**

Dánsko Francúzsko Nemecko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Španielsko Švédsko

---

**Generic of:**

600000085712

---

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

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.