

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

Oprávnený

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

## Product identification

### Názov lieku:

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

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Comprimé

Clavucill 200 mg + 50 mg 200 mg - 50 mg Tablette

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
125.10 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)  
229.55 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorálne použitie:**

- **Dog**
- 

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

QJ01CA04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Belgicko

---

**Available in:**

Belgicko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

22/06/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

V.M.D.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

BE-V343156

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/09/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Belgicko

---

**Číslo postupu:**

BE/V/0024/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Dánsko Francúzsko Nemecko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Španielsko Švédsko

---

**Generic of:**

600000085703

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006053>