

# Bioclanic 500 mg + 125 mg flavoured tablets for dogs

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Bioclanic 500 mg + 125 mg flavoured tablets for dogs

Bioclanic 500 mg + 125 mg comprimés aromatisés pour chiens

Bioclanic 500 mg + 125 mg tabletten met smaakstof voor katten en honden

Bioclanic 500 mg + 125 mg aromatisierte Tabletten für Hunde

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
573.95 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)  
297.81 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Belgie

---

**Dostupné v:**

Belgie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Duggan Veterinary Supplies Limited

---

**Datum registrace:**

31/10/2024

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Lelypharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

BE-V663442

---

**Datum změny stavu registrace:**

31/10/2024

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0788/003

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Kypr Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko  
Portugalsko Rumunsko Španělsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

ie-puar-mr-iev0788003-bioclanic-500-mg--125-mg-flavoured-tablets-for-dog-en.pdf