

Bioclanic 500 mg + 125 mg aromatisierte Tabletten für Hunde

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

573.95 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

297.81 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Duggan Veterinary Supplies Limited

Zulassungsdatum:

31/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V663442

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0788/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Griechenland Ungarn Italien Niederlande Polen
Portugal Rumänien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/10/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/10/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/10/2025

[Herunterladen](#)

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