

# Bioclanic 250 mg + 62.5 mg flavoured tablets for cats and dogs

Autorisé

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Bioclanic 250 mg + 62.5 mg flavoured tablets for cats and dogs

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

Chat

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

62.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Axience

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/10/2024

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3362

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/10/2024

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0788/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Grèce Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

ie-puar-mr-iev0788002-bioclanic-250-mg--625-mg-flavoured-tablets-for-cat-en.pdf