

# BIOCLAMOX 50/12,5 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BIOCLAMOX 50/12,5 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHATS

### 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](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

14.90 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:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 25 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 20 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 15 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Axience

---

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

11/01/2021

---

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

Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/7866236 8/2020

---

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

11/01/2021

---

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

Notice du conditionnement et étiquetage

fr-puar-600000040709-np-rpe647-fr.pdf