

BIOCLAMOX 250/62,5 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIOCLAMOX 250/62,5 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](#)

287.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

74.50 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:

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/8658756 7/2020

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

fr-puar-600000040680-np-rpe648-fr.pdf