

Bioclanic 50 mg + 12.5 mg flavoured tablets for cats and dogs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bioclanic 50 mg + 12.5 mg flavoured tablets for cats and dogs

Bioclanic 50 mg + 12,5 mg αρωματισμένα δισκία για γάτες και σκύλους

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](#)

29.78 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:

Chypre

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:

8/09/2024

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

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00953V

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/09/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0788/001

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

ie-puar-mr-iev0788001-bioclanic-50-mg--125-mg-flavoured-tablets-for-cats-en.pdf