

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040709>

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

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
57.40 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Ar fáil ach amháin i [English](#)
14.90 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CR02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

France

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Axience

Dáta Údaraithe Margaíochta:

11/01/2021

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Lelypharma B.V.

An t-údarás atá freagrach:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Uimhir an údaráithe:

FR/V/7866236 8/2020

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

11/01/2021

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

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