

Bioclanic 500 mg + 125 mg flavoured tablets for dogs

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bioclanic 500 mg + 125 mg flavoured tablets for dogs

Bioclanic 500 mg + 125 mg Tabletka

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

573.95 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)
297.81 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica del dosaggio (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Duggan Veterinary Supplies Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3363

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0788/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Grecia Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

ie-puar-mr-iev0788003-bioclanic-500-mg--125-mg-flavoured-tablets-for-dog-en.pdf