

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate, diluted (potassium clavulanate - cellulose, microcrystalline (1:1))

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

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

Forma farmaceutica:

Compresa

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:

Ungheria

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:

Axience

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/11/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/11/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0788/001

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