

# Bioclindavet 75 mg chewable tablet for dogs

Toegelaten

- Clindamycin hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Bioclindavet 75 mg chewable tablet for dogs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
81.44 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Kauwtablet

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01FF01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Ierland

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Axience

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

17/10/2025

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lelypharma B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA22873/004/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/10/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0483/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Duitsland Ierland Italië Nederland  
Roemenië Slowakije Spanje

---

**Generic of:**

600000039944

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-puar-frv0483001-mr-rpe933-en.pdf