

BIOCLINDAVET 275 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisert

- Clindamycin hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BIOCLINDAVET 275 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
298.62 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FF01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad - endring av virkestoff (Artikkel 19(1)(a) i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Axience

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/10/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

4458 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/10/2025

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0483/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros DE Irland IT NL RO SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0483002-mr-rpe934-en.pdf