

Bioclanic 500 mg + 125 mg flavoured tablets for dogs

Autorisert

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bioclanic 500 mg + 125 mg flavoured tablets for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

125.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Axience

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/07/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA22873/005/003

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/07/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0788/003

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros EL HU IT NL PL PT RO 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.