

BIOCLINDAVET 110 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Autorizado

- Clindamycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BIOCLINDAVET 110 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

119.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Axience

Data de autorização de introdução no mercado:

17/11/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

PROVET S.A.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/4060857 0/2025

Data da alteração do estado de autorização:

17/11/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0482/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre Alemanha Irlanda Itália Países Baixos
Roménia Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet