

Clindaseptin 300 mg capsules for dogs

Registrováno

- Clindamycin hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Clindaseptin 300 mg capsules for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

325.69 milligram(s) / 1.00 Tobolka

Léková forma:

Tvrdá tobolka

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

[illegible]

[illegible]

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum registrace:

28/06/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10987/163/004

Datum změny stavu registrace:

28/06/2013

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0112/007

Dotčený členský stát:

Rakousko Dánsko Francie Německo Portugalsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet