

Cleorobe 25mg

Registrováno

- Clindamycin hydrochloride monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cleorobe 25mg

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
28.20 milligram(s) / 1.00 Tobolka

Léková forma:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Pes

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01FF01

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Německo

Popis balení:
Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

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

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:
27/03/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:
Fareva Amboise

Příslušný orgán:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

400359.00.00

Datum změny stavu registrace:

24/09/2009

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073157>