

Clindabactin 55 mg Chewable Tablets for Dogs and Cats

Registrováno

- Clindamycin hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Clindabactin 55 mg Chewable Tablets for Dogs and Cats

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

55.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkácí tableta

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

QJ01FF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Dostupné v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dechra Regulatory B.V.

Datum registrace:

10/04/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

DC/V/0663/001

Datum změny stavu registrace:

10/04/2019

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0317/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Combined File of all Documents

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

Clindabactin 55 220 en 440 mg - Puar.pdf