

Antirobe Vet. 150 mg kapsler, hårde

Autoriseret

- Clindamycin hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Antirobe Vet. 150 mg kapsler, hårde

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

163.00 milligram(s) / 1.00 Kapsel

Lægemiddelform:

Kapsel, hård

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FF01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

80 kapsler; hårde; i blister

16 kapsler, hårde, i blister

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Animal Health ApS

Dato for markedsføringstilladelse:

30/01/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fareva Amboise

Pfizer Manufacturing Belgium

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

13819

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/01/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé