

Zodon 25 mg/ml Lösung zum Eingeben für Katzen und Hunde

Autorisiert

- Clindamycin hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Zodon 25 mg/ml Lösung zum Eingeben für Katzen und Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

27.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FF01

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

19/05/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835575

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/05/2014

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0259/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Dänemark Estland Finnland Deutschland

Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande

Norwegen Polen Portugal Rumänien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung