

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Zugelassen

- Clindamycin hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
27.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

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

QJ01FF01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

31/08/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

31352

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/08/2016

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 Rumaenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0259001-mr-rpe371-en.pdf