

Clindaseptin 300 mg capsules for dogs

Zugelassen

- Clindamycin hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Clindaseptin 300 mg capsules for dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

325.69 milligram(s) / 1.00 Kapsel

Darreichungsform:

Hartkapsel

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

QJ01FF01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

[illegible]

[illegible]

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

4/03/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

776/03/14RFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0112/007

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Dänemark Frankreich Deutschland Portugal Spanien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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