

Clinacin 300 mg - Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Clindamycin hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Clinacin 300 mg - Tabletten für Hunde

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 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Blisterpackung zu 1000 Tabletten
Blisterpackung zu 500 Tabletten
Blisterpackung zu 300 Tabletten
Blisterpackung zu 280 Tabletten
Blisterpackung zu 250 Tabletten
Blisterpackung zu 200 Tabletten
Blisterpackung zu 180 Tabletten
Blisterpackung zu 140 Tabletten
Blisterpackung zu 100 Tabletten
Blisterpackung zu 98 Tabletten
Blisterpackung zu 84 Tabletten
Blisterpackung zu 70 Tabletten
Blisterpackung zu 60 Tabletten
Blisterpackung zu 56 Tabletten
Blisterpackung zu 50 Tabletten
Blisterpackung zu 42 Tabletten
Blisterpackung zu 30 Tabletten
Blisterpackung zu 28 Tabletten
Blisterpackung zu 20 Tabletten
Blisterpackung zu 14 Tabletten
Blisterpackung zu 10 Tabletten
Blisterpackung zu 6 Tabletten
Polyethylenflasche mit 200 Tabletten
Polyethylenflasche mit 100 Tabletten
Polyethylenflasche mit 98 Tabletten

Polyethylenflasche mit 84 Tabletten
Polyethylenflasche mit 70 Tabletten
Polyethylenflasche mit 60 Tabletten
Polyethylenflasche mit 56 Tabletten
Polyethylenflasche mit 50 Tabletten
Polyethylenflasche mit 42 Tabletten
Polyethylenflasche mit 30 Tabletten
Polyethylenflasche mit 28 Tabletten
Polyethylenflasche mit 20 Tabletten
Polyethylenflasche mit 16 Tabletten
Polyethylenflasche mit 14 Tabletten
Polyethylenflasche mit 10 Tabletten
Polyethylenflasche mit 6 Tabletten

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

17/06/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00812

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/06/2009

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0112/004

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Finnland Frankreich Deutschland Schweden

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/04/2024

Updated on: 23/03/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung