

Aniclindan 75

Zugelassen

- Clindamycin hydrochloride monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aniclindan 75

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

85.00 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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3) 30 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit 30 Tablette

(ID2) 120 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit 120 Tablette

(ID1) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung mit 20 Tablette

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

22/02/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

34170.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/01/2003

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels