

# ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Autorizado

- Clindamycin hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
27.15 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01FF01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/04/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401955.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/01/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0259/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Dinamarca Estonia Finlandia Alemania Grecia  
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega  
Polonia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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