

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:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

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 Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

22/04/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10815/038/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/04/2016

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

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