

Clinacin 300 mg Tablets for Dogs

Autorizado

- Clindamycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Clinacin 300 mg Tablets for Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
325.69 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QJ01FF01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponibile unicamente in German

Disponible únicamente en German

Disponibile unicamente en German

Disponibile unicamente en German

Disponibile unicamente en German

Disponibile unicamente en German

Disponibile únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponibile unicamente en German

Disponibile únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponible únicamente en German

Disponibile únicamente en German

Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

17/06/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00812

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2009

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0112/004

Estados miembros afectados:

Austria Finlandia Francia Alemania Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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