

CLINDAVET 25MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Clindamycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLINDAVET 25MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

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](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

6/06/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

57486/17-06-2021/K-0157001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2021

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