

Aniclindan 75 mg Tabletk

Volitatud

- Clindamycin hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

Aniclindan 75 mg Tabletk

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
85.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Suukaudne:**

- koer

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01FF01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Polish](#)

Turustatakse ainult [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

Animedica Herstellungs GmbH

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Authorisation number:

1114

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/01/2001

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057504>