

# Zodon Vet 25 mg/ml Solution buvable

Autorisé

- Clindamycin hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Zodon Vet 25 mg/ml Drank

Zodon Vet 25 mg/ml Solution buvable

Zodon Vet 25 mg/ml Lösung zum Einnehmen

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Chien

Chat

---

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

27.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FF01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/08/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V476595

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/08/2015

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0259/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Danemark Estonie Finlande Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège  
Pologne Portugal Roumanie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 5/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

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