

# Clindaseptin 75 mg capsules for dogs

Autorisé

- Clindamycin hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Clindaseptin 75 mg capsules for dogs

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Chien

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

81.42 milligram(s) / 1.00

Gélule ou capsule molle selon la forme pharmaceutique complète

**Forme pharmaceutique:**

Gélule

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

QJ01FF01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

[illegible]

[illegible]

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

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

29/05/2014

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3041 ESP

---

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

15/09/2016

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0112/005

---

**États membres concernés:**

Autriche Danemark France Allemagne Portugal Espagne Suède

---

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

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.