

Clindaseptin 75 mg capsules for dogs

Nije
odobreno

- Clindamycin hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Clindaseptin 75 mg capsules for dogs

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
81.42 miligram / 1.00 Kapsula

Farmaceutski oblik:

Kapsula, tvrda

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01FF01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u njemački engleski talijanski portugalski Norwegian

Status odobrenja:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

[illegible]

[illegible]

Dostupan samo u [njemački](#)
Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/05/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

835571

Datum promjene statusa odobrenja:

28/06/2018

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0112/005

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.