

Clinacin 300 mg Tablets for Dogs

Heimilað

- Clindamycin hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Clinacin 300 mg Tablets for Dogs

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
325.69 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

29/05/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/7239297 1/2009

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/05/2014

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0112/004

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Finnland Frakkland Þýskaland Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.