

Clindabuc vet. 75 mg tabletti

Non autorizzato

- Clindamycin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Clindabuc vet. 75 mg tabletti

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

- Cane

. Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Finnish](#)

Disponibile solo in [Finnish](#)

Disponibile solo in [Finnish](#)

Disponibile solo in [Finnish](#)

Disponibile solo in [Finnish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

30/08/1998

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

12953

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/12/2023

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046116>