

# Clindaseptin 25 mg capsules for dogs

Autorizzato

- Clindamycin hydrochloride

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Clindaseptin 25 mg capsules for dogs

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

27.14 milligrammo(i) / 1.00 Capsula

---

**Forma farmaceutica:**

Capsula rigida

---

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

QJ01FF01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish





## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/05/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

52024

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/05/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0112/008

---

**Stati membri interessati:**

Austria Danimarca Francia Portogallo Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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