

Clindabactin 55 mg Chewable Tablets for Dogs and Cats

Autorizzato

- Clindamycin hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Clindabactin 55 mg Chewable Tablets for Dogs and Cats

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

55.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

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:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/04/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0663/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/04/2019

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0317/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

Clindabactin 55 220 en 440 mg - Puar.pdf