

Antirobe Vet. kapsler, hårde 75 mg

Awtorizzat

- Clindamycin hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Antirobe Vet. 75 mg kapsler, hårde

Antirobe Vet. kapsler, hårde 75 mg

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

81.00 milligram(s) / 1.00 Capsule

Forma farmaċewtika:

Kapsula, iebsa

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01FF01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Denmark

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Animal Health ApS

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/01/1991

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pfizer Manufacturing Belgium
Fareva Amboise

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

13818

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

30/01/1991

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