

ANTIROBE 150MG/CAP ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ

Geautoriseerd

- Clindamycin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ANTIROBE 150MG/CAP ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Capsule

Farmaceutische vorm:

Capsule, hard

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FF01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Available in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Portuguese](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

29/03/1992

Productielocaties partijvrijgifte:

Fareva Amboise

Pfizer Pgm

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

38832/11-06-2008/K-0059203

Wijzigingsdatum status toelating:

10/08/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107712>