

Clindabuc vet. 75 mg tabletti

Ikke autorisert

- Clindamycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Clindabuc vet. 75 mg tabletti

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01FF01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
FI

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Finsk](#)
Bare tilgjengelig i [Finsk](#)
Bare tilgjengelig i [Finsk](#)
Bare tilgjengelig i [Finsk](#)
Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
CEVA Sante Animale B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
30/08/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:
Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

12953

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/12/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.