

Antirobe Vet. kapsler, hårde 75 mg

Dopuszczony

- Clindamycin hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Antirobe Vet. 75 mg kapsler, hårde

Antirobe Vet. kapsler, hårde 75 mg

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
81.00 milligram(s) / 1.00 Kapsułka

Postać farmaceutyczna:

Kapsułka, twarda

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FF01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Animal Health ApS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/01/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pfizer Manufacturing Belgium

Fareva Amboise

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

13818

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/01/1991

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet