

# Clindamycine Kela 200 mg Tablet

Upoważniony

- Clindamycin hydrochloride

## Product identification

### Nazwa leku:

Clindamycine Kela 200 mg Tablet  
Clindamycine Kela 200 mg Comprimé  
Clindamycine Kela 200 mg Tablette

### Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie doustne

## Product details

### Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
226.70 milligram(s) / 1.00 Tabletki

### Postać farmaceutyczna:

Tabletka

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie doustne:**

- **Dog**
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01FF01

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Belgium

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Marketing authorisation date:**

22/10/2007

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numer pozwolenia:**

BE-V303572

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

20/02/2020

---

**Informed consent reference:**

600000085345

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080163>