

# ANTIROBE 150MG/CAP ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ

Dopuszczony

- Clindamycin

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

ANTIROBE 150MG/CAP ΚΑΨΑΚΙΟ, ΣΚΛΗΡΟ

---

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Gatunki docelowe:**

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

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 Kapsułka

---

**Postać farmaceutyczna:**

Kapsułka, twarda

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

- **Dog**

---

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

QJ01FF01

---

**Kategoria dostępności:**

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

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

**Dostępne w:**

Greece

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

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

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/03/1992

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Fareva Amboise

Pfizer Pgm

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

38832/11-06-2008/K-0059203

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

10/08/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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