

# Clindamycine Kela 200 mg Tablet

Autorizado

- Clindamycin hydrochloride

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)  
226.70 milligram(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via oral:**

- Dog

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01FF01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Disponível em:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)  
[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Marketing authorisation date:**

22/10/2007

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V303572

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

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

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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