

# Clindaseptin 25 mg/ml solução oral para cães e gatos

Autorizado

- Clindamycin hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Clindaseptin 25 mg/ml solução oral para cães e gatos

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

27.15 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FF01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/03/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

**Número da autorização:**

445/01/12DFVPT

---

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

19/01/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0236/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Alemanha Irlanda Itália  
Países Baixos Portugal Eslováquia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 19/01/2023

[Descarregar](#)

eu-puar-frv0236001-mr-rpe\_48-en.pdf