

Clindabactin 55 mg chewable tablets for dogs and cats

Autorizado

- Clindamycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Clindabactin 55 mg Chewable Tablets for Dogs and Cats

Clindabactin 55 mg chewable tablets for dogs and cats

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
55.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
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:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/04/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

GENERA d.d.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22622/027/001

Data da alteração do estado de autorização:

18/04/2019

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0317/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Clindabactin 55 220 en 440 mg - Puar.pdf