

Clindaseptin 75 mg capsules for dogs

Neautorizat

- Clindamycin hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Clindaseptin 75 mg capsules for dogs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

81.42 miligram(e) / 1.00 Capsule

Forma farmaceutică:

Capsulă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

Status autorizație:

Autorizat în:

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în GermanăDisponibile numai în GermanăDisponibile numai în GermanăDisponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

[illegible]

[illegible]

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data autorizației de comercializare:

19/05/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

835571

Data modificării statusului autorizației:

28/06/2018

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0112/005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.