

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Oprávněný

- Clindamycin hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ZODON 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Zodon 25 mg/ml solução oral para cães e gatos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
27.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Dátum registrácie lieku:

21/03/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale
Ceva Sante Animale
LABORATOIRES BIOVE

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

782/01/14DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/09/2025

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0259/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.