

CLINDASEPTIN 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Oprávněný

- Clindamycin hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CLINDASEPTIN 25 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CATS AND DOGS

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dátum registrácie lieku:

21/03/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

401565.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/04/2017

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0236/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Nemecko Írsko Taliansko Holandsko
Portugalsko Slovensko 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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-frv0236001-mr-rpe_48-en.pdf