

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029588>

# ZODON 150 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávněný

- Clindamycin hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ZODON 150 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
162.90 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Žuvacia tableta

---

**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:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Dátum registrácie lieku:**

23/12/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

**Číslo registrácie:**

2601

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/12/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0362/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko  
Taliansko 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.