

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000052992>

Clinacin 300 mg Tablets for Dogs

Ni odobreno

- Clindamycin hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Clinacin 300 mg Tablets for Dogs

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
325.69 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01FF01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/08/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Pristojni organ:

Swedish Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

27833

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/12/2024

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0112/004

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.