

STOMORGYL 2 kg 150.000 UI / 25 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Разрешен

- Metronidazole
- Spiramycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

STOMORGYL 2 kg 150.000 UI / 25 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Обвита таблетка

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

куче

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA04

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Дата на разрешение за търговия:

2/11/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

536 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/11/1992

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054800>