

Spizobactin 750,000 IU / 125 mg chewable tablets for dogs

Registrováno

- Metronidazole
- Spiramycin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Spizobactin 750,000 IU / 125 mg chewable tablets for dogs
Spizobactin, 750000 i.j./125 mg, tableta za žvakanje, za pse

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Tableta
Dostupné pouze v [English](#)

178.57 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkácí tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01RA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Datum registrace:

9/03/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lelypharma B.V.
Genera d.d.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/22-01/534

Datum změny stavu registrace:

10/11/2025

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0171/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.