

STOMORGYL 2, таблетки; STOMORGYL 10, таблетки; STOMORGYL 20, таблетки

Autoriseret

- Metronidazole
- Spiramycin
- Metronidazole
- Spiramycin
- Metronidazole
- Spiramycin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

STOMORGYL 2, таблетки; STOMORGYL 10, таблетки; STOMORGYL 20, таблетки

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Hund

Kat

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Oral anvendelse

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

1500000.00 international unit(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

750000.00 international unit(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

15000.00 international unit(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

15/10/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2573

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/07/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.