

Eradia 125 mg/ml, oral suspension for dogs

Autorisiert

- Metronidazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

ERADIA 125 mg/ml oral suspension for dogs
Eradia 125 mg/ml, oral suspension for dogs

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01XD01

QP51AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Available in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/04/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Delpharm Huningue S.A.S.

Virbac

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10988/109/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/2018

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0232/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034156>