

Spiramet 1.500.000 IE / 250 mg Kautablette für Hunde

Zugelassen

- Spiramycin
- Metronidazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Spiramet 1.500.000 IE / 250 mg Kautablette für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

357.14 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

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

QJ01RA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 100 Kautablette: Umkarton (Pappe) mit 10 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyethylen; Polyvinylidenchlorid) mit 10 Kautablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID3) 30 Kautablette: Faltschachtel (Pappe) mit 3 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyethylen; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 10 Kautablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID2) 20 Kautablette: Faltschachtel (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyethylen; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 10 Kautablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID1) 10 Kautablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyethylen; Polyvinylidenchlorid) mit 10 Kautablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

15/03/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7001039.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/03/2021

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

7001039-parde-20210309.pdf