

STOMORGYL PA, 100 000 UI/16,67 mg, tabletten voor katten en honden

Autorizado

- Metronidazole
- Spiramycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

STOMORGYL PA, 100 000 UI/16,67 mg, tabletten voor katten en honden
STOMORGYL PA, 100 000 UI/16,67 mg, comprimés pour chats et chiens
STOMORGYL PA, 100 000UI/16,67 mg, Tabletten für Katzen und Hunde

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos
Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

16.67 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gatos

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/07/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V127775

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/12/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086404>