

Metomotyl 5 mg chewable tablets for dogs

Heimilað

- Metoclopramide hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Metomotyl 5 mg chewable tablets for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA03FA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/03/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

64577

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/03/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0334/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Noregur
Pólland Slóvenía Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Final PuAR Metomotyl 5 mg, 10 mg tablets NLV0334001-002_v.09102025.pdf