

# Spizobactin 750,000 IU / 125 mg chewable tablets for dogs

Toegelaten

- Metronidazole
- Spiramycin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Spizobactin 750,000 IU / 125 mg chewable tablets for dogs

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

178.57 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Kauwtablet

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01RA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slowakije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

29/09/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lelypharma B.V.  
Genera d.d.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/044/DC/17-S

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/09/2017

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0171/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2402378-paren-20171010.rtf