

Eradia 125 mg/ml, oral suspension for dogs

Autorisert

- Metronidazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Eradia 125 mg/ml, oral suspension for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QJ01XD01

QP51AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/04/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Delpharm Huningue S.A.S.

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10988/109/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/04/2018

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0232/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Final PuAR Eradia 125 mg-ml oral suspension for dogs_update 05112023.pdf