

Metomotyl 5 mg tyggetablett til hund

Autorisert

- Metoclopramide hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Metomotyl 5 mg tyggetablett til hund

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QA03FA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

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:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/04/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

20-13490

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/04/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0334/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR DK FI FR DE NO PL SI SE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

Combined File of all Documents

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

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