

Metrobactin 500 mg tablets for cats and dogs

Registrováno

- Metronidazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Metrobactin 500 mg tablets for cats and dogs

Metrobactin 500 mg Tablet

Metrobactin 500 mg Comprimé

Metrobactin 500 mg Tablette

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01XD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dechra Regulatory B.V.

Datum registrace:

4/11/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V482195

Datum změny stavu registrace:

4/11/2015

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0193/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.