

# Metrocare tablets 500 mg

Autorizovaný

- Metronidazole

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Metrocare tablets 500 mg

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

### Způsob podání:

Perorální podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Léková forma:

Tableta

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorální podání:

- Pes

## • Kočka

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01XD01

QP51AA01

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Authorised in:**

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Available in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

### **Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

23/09/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Lelypharma B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registrační číslo:**

VM 32742/4017

---

**Datum změny stavu registrace:**

23/09/2019

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0239/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Maďarsko Irsko Lucembursko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033126>