

Metrocare tablets 250 mg

Autorizovaný

- Metronidazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

Metrocare tablets 250 mg
Metrocare 250 mg Comprimé
Metrocare 250 mg Tablette
Metrocare 250 mg Tablet

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](#)
250.00 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:

Belgie

Available in:

Belgie

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:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V545404

Datum změny stavu registrace:

23/09/2019

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0239/001

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033147>