

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000034996>

Metrobactin 500 mg tablets for cats and dogs

- Metronidazole

Zugelassen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Metrobactin 500 mg tablets for cats and dogs

Wirkstoff:

- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

- Hund
- Katze

Art der Anwendung:

- zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
500.00
milligram(s)
/
1.00
Tablette

Darreichungsform:

- Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

- QJ01XD01

Abgaberegung:

- Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

- Zulassung gültig

Zugelassen in:

- Rumänien

Verfügbar in:

- Rumänien

Packungsbeschreibung:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

- Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

- Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

- Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

- 16/11/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

- Genera d.d.
- Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

- Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

- 220104

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 16/03/2026

Referenzmitgliedstaat:

- Niederlande

Verfahrensnummer:

- NL/V/0193/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

- Österreich
- Belgien
- Bulgarien
- Kroatien
- Zypern
- Tschechische Republik
- Dänemark
- Estland
- Finnland
- Frankreich
- Deutschland
- Griechenland
- Ungarn
- Island
- Irland
- Italien
- Lettland
- Litauen
- Luxemburg
- Norwegen
- Polen
- Portugal
- Rumänien
- Slowakei
- Slowenien
- Spanien
- Schweden
- Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktinformation

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

[Andere Sprachen \(1\)](#)

rumänisch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/03/2026

[Herunterladen](#)