

Metrocare 500 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Metronidazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Metrocare 500 mg Tabletten für Hunde und Katzen

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

10 Tabletten in 1x Blisterpackung (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit 10 Tabletten in einer Faltschachtel

90 Tabletten in 9x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

250 Tabletten in 25x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

30 Tabletten in 3x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

100 Tabletten in 10x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

20 Tabletten in 2x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

70 Tabletten in 7x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

80 Tabletten in 8x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

40 Tabletten in 4x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

60 Tabletten in 6x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

50 Tabletten in 5x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

500 Tabletten in 50x Blisterpackungen (aus PVC/Aluminium/orientiertes Polyamid/Aluminium) mit je 10 Tabletten in einer Faltschachtel

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:

Ecuphar

Zulassungsdatum:

30/08/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

839073

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/08/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0239/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Frankreich Deutschland Ungarn Irland Luxemburg Norwegen Polen Portugal

Rumaenien Slowakei 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

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Final PuAR Metrocare 250 mg 500 mg REG NL 122684 122686.pdf