

# Metrosan 250 mg tabletten voor honden en katten

Autorizado

- Metronidazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Metrosan 250 mg tabletten voor honden en katten

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Perros**

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

- 

**Gatos**

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios****(ATCvet):**

QP51AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/04/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 131232

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/04/2023

---

**Informed consent reference:**

[600000067662](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.