

Metrotab vet. Flavoured 500 mg Tablets for dogs and cats

Autorizado

- Metronidazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Metrotab vet. Flavoured 500 mg Tablets for dogs and cats

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QJ01XD01

QP51AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

8/02/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1403/02/21DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0350/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Hungría Irlanda Italia
Polonia Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Final PuAR Metrotab vet. Flavoured 250 mg, 500 mg, 1000 mg.pdf