

# Metrocare 500 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Metronidazole

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Metrocare 500 mg tablets for dogs and cats

Metrocare Vet. 500 mg tabletter

### 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](#)

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:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Ecuphar

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/08/2019

---

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

Lelypharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

60796

---

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

14/08/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0239/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia

Alemania Hungría Irlanda Luxemburgo Noruega Polonia Portugal

Rumania; Rumanía Eslovaquia 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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