

Metrobactin 500 mg tablets for cats and dogs

Autorisé

- Metronidazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Metrobactin 500 mg tablets for cats and dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01XD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/03/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2764

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/03/2018

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0193/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchèque Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.