

Metronidavet, 250 mg tablets for dogs and cats

Autorisé

- Metronidazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Metronidavet, 250 mg tablets for dogs and cats

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](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

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

QJ01XD01

QP51AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/03/2021

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

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

1412/01/21DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/04/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0324/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie France Grèce Hongrie Italie Lituanie
Pologne Portugal Roumanie Espagne

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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