

# Metrobactin 250 mg tablets for cats and dogs

Autorizzato

- Metronidazole

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Metrobactin 250 mg tablets for cats and dogs

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01XD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Disponibile in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/09/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0545/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/09/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0193/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.