

# Metrovis 250 mg tablets for dogs and cats

Autorizzato

- Metronidazole

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Metrovis 250 mg tablets for dogs and cats

Metrovis 250 mg Tabletten für Hunde und Katzen

### 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:

Compressa

---

**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:**  
Austria

---

**Disponibile in:**  
Austria

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)  
Disponibile solo in [German](#)

---

## 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:**  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**  
12/07/2019

---

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

aniMedica GmbH  
aniMedica Herstellungs GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

839009

---

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

12/07/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0249/002

---

**Stati membri interessati:**

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

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

Foglio illustrativo
---------------------

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

Final PuAR Metrovis 100 mg 250 mg 750 mg\_30102025.pdf