

Metrosan 250 mg tabletten voor honden en katten

Toegelaten

- Metronidazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Metrosan 250 mg tabletten voor honden en katten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kartonnen doos met 1 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 2 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 3 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 4 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 5 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 6 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 7 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 8 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 9 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 10 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 25 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.
Kartonnen doos met 50 aluminium/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

24/04/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 131232

Datum toelatingswijziging:

24/04/2023

Informed consent reference:

[600000067662](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents