

Metrovis 750 mg tablets for dogs

Autorisert

- Metronidazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Metrovis 750 mg tablets for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
750.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01XD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IS

Tilgjengelig i:

IS

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/05/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

IS/2/19/010/03

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/05/2019

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0249/003

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT PL
PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Final PuAR Metrovis 100 mg 250 mg 750 mg_10022026.pdf