

Metrobactin 250 mg comprimidos para cães e gatos

Autorizado

- Metronidazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Metrobactin 250 mg tablets for cats and dogs

Metrobactin 250 mg comprimidos para cães e gatos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
250.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/10/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

GENERA d.d.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

956/01/15DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

24/01/2025

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0193/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents