

Metrocare 250 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Metronidazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Metrocare 250 mg tablets for dogs and cats

Metrocare 250 mg Tabletten für Hunde und Katzen

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

QP51AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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:

Ecuphar

Data de autorização de introdução no mercado:

30/08/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

839072

Data da alteração do estado de autorização:

30/08/2019

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0239/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França
Alemanha Hungria Irlanda Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.