

Metrocare tablets 250 mg

Autorizado

- Metronidazole

Product identification

Nome do medicamento:

Metrocare tablets 250 mg

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- Dog
 - Cat
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XD01

QP51AA01

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Valid

Autorizado em:Luxemburgo

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](#)

Additional information

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:

23/09/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 991/19/10/1777

Data de alteração do estado de autorização:

23/09/2019

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

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033155>