

File downloaded on 2026-04-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000100179>

Metrovetsan

Autorizat

- SEPIA OFFICINALIS D4
- PULSATILLA PRATENSIS D2

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Metrovetsan

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Pisică

Câine

Capră

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.10 gram(e) / 10.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
0.10 gram(e) / 10.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Picături orale, soluție

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
 - Lapte. 0 zi
-

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Data autorizației de comercializare:

22/09/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biokanol Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6402678.00.00

Data modificării statusului autorizației:

22/09/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.