

# Metrosan 250 mg tabletten voor honden en katten

Autorizat

- Metronidazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Metrosan 250 mg tabletten voor honden en katten

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

Pisică

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat

---

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

### Administrare orală:

- 

#### Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period Not applicable

- 

#### Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period Not applicable

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51AA01

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu 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 [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

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

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan Nederland B.V.

---

### Data autorizației de comercializare:

24/04/2023

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

### Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

---

### Numărul autorizației:

REG NL 131232

---

### Data modificării statusului autorizației:

24/04/2023

---

### Informed consent reference:

[600000067662](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.