

# Metronidavet, 250 mg tablets for dogs and cats

Oprávněný

- Metronidazole

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

Metronidavet, 250 mg tablets for dogs and cats

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01XD01

QP51AA01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Taliany

---

**Dostupné v:**

Taliany

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Dátum registrácie lieku:**

4/11/2021

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lelypharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

105505

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/11/2021

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0324/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko  
Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.