

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033040>

Metrovis 250 mg tablets for dogs and cats

- Metronidazole

Oprávnenny

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Právny stav dodávky:

- Dostupné len v [česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

- Valid

Registrovaný v/vo:

- Holandsko

Dostupné v:

- Holandsko

Opis balenia:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

?alšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Industrial Veterinaria S.A.

Dátum registrácie lieku:

- 24/05/2019

Miesta výroby na uvo?nenie šarže:

- aniMedica GmbH
- aniMedica Herstellungs GmbH
- Industrial Veterinaria S.A.

Zodpovedný orgán:

- Medicines Evaluation Board

?íslo registrácie:

- REG NL 123141

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 25/01/2022

Referenčný členský štát:

- Holandsko

Číslo postupu:

- NL/V/0249/002

Dotknuté členské štáty:

- Rakúsko
- Belgicko
- Bulharsko
- Cyprus
- Česko
- Dánsko
- Estónsko
- Fínsko
- Francúzsko
- Nemecko
- Grécko
- Maďarsko
- Island
- Írsko
- Taliansko
- Lotyšsko
- Litva
- Poľsko
- Portugalsko
- Rumunsko
- Slovensko
- Slovinsko
- Španielsko
- Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Informácie o produkte

Combined File of all Documents

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

[Ostatné jazyky \(2\)](#)

Holandsky (PDF)

Publikované na: 12/02/2026

[Stiahnu?](#)

English (PDF)

Publikované na: 12/02/2026

[Stiahnu?](#)

Správa o verejnom hodnotení

Final PuAR Metrovis 100 mg 250 mg 750 mg_10022026.pdf

English (PDF)

Publikované na: 12/02/2026

[Stiahnu?](#)