

Metrocare tablets 250 mg

Auktoriserad

- Metronidazole

Product identification

Läkemedlets namn:

Metrocare tablets 250 mg

Metrocare 250 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- **Hund**
- **Katt**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01XD01

QP51AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Finns tillgänglig endast på [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike

Available in:

Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

30/08/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lelypharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

839072

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/08/2019

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0239/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland
Ungern Irland Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033144>