

# Metrocare tablets 250 mg

Auktoriserad

- Metronidazole

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Metrocare tablets 250 mg

METROCARE 250 mg comprimate pentru caini si pisici

---

### 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:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Rumänien

---

**Available in:**

Rumänien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## 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:**

15/07/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lelypharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

240094

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/07/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

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/600000033159>