

RONAXAN CONCENTRE 20 %

Autorizovaný

- Doxycycline hyclate

Product identification

Název léčivého přípravku:

RONAXAN CONCENTRE 20 %

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (tele)

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Skot (tele)**

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01AA02

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma France S.A.S.

Marketing authorisation date:

22/07/1986

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma France

Odpovědný orgán:

National Veterinary Medicines Agency

Registrační číslo:

FR/V/7750306 8/1986

Datum změny stavu registrace:

22/07/2011

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039912>