

RONIACTIV-comprimate

Autorisiert

- Ronidazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

RONIACTIV-comprimate

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Brieftaube

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

30.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Buccaltablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Brieftaube

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AA08

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

29/08/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Romvac Company S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190233

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/08/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006493>