

# TRICHOREX

No autorizado

- Ronidazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TRICHOREX

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Palomas

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
75.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

## **Palomas**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont la chair et les produits sont destinés à la consommation humaine.

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP51AA08

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Anulado

---

### **Autorizado en:**

Francia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ecuphar

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/03/1995

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ecuphar

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6985041 1/1995

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/05/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.