

# RONAXAN 20 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Odobreno

- Doxycycline hyclate

## Identifikacija proizvoda

**Naziv lijeka:**

RONAXAN 20 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

**Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

**Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Put aplikacije:**

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

23.08 miligram / 1.00 Tableta

---

**Farmaceutski oblik:**

Tableta

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01AA02

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

7/06/1995

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Nadležno tijelo:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Broj odobrenja:**

12096

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

7/06/1995

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

## Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

## Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.