

RONAXAN P.S. 5 % POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Igaliotas

- Doxycycline hyclate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

RONAXAN P.S. 5 % POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Kiaulė

Veršelis

Viščiukas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

57.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:**Vartoti per burną:**

-

Kalakutas

- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 6 day

-

Veršelis

- Mėsa ir subproduktai. 14 day

-

Viščiukas

- Mėsa ir subproduktai. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)
Pateikiama tik [French](#)
Pateikiama tik [French](#)
Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dopharma France S.A.S.

Marketing authorisation date:

9/07/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma France S.A.S.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/8672049 0/1985

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/07/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039239>