

RONIDOL, comprimate

Dopuszczony

- Ronidazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

RONIDOL, comprimate

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):
QP51AA08

Kategoria dostępności:
Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:
Valid

Dopuszczony do obrotu w:
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:
Dostępne wyłącznie w rumuński
Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:
Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:
Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:
Delos Impex '96 S.R.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:
27/06/2016

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:
Nutri Biomed Hellas Ltd.

Organ odpowiedzialny:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

160206

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/06/2016

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.