

RONIDOL, pulbere hidrosolubilă

Dopuszczony

- Ronidazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

RONIDOL, pulbere hidrosolubilă

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Pigeon (ornamental pigeon)

-

Homing pigeon

-

Ornamental bird

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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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:

160205

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/06/2016

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041538>