

File downloaded on 2026-04-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000063908>

# RIDZOL 10% BT

Dopuszczony

- Ronidazole

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

RIDZOL 10% BT

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

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](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Proszek doustny

**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

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:**

Dr. Hesse Tierpharma GmbH & Co. KG

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/06/2012

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

120204

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

31/01/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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