

Ronidazole 10%

Dopuszczony

- Ronidazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ronidazole 10%

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

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

Dostępne wyłącznie w Spanish Danish Estonian Angielski French Italian Latvian Romanian Finnish Swedish Norwegian

Droga podania:

Podanie podpoliczkowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podpoliczkowe:

-

Homing pigeon

-

Pigeon (ornamental pigeon)

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AA08

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Cumovet S.R.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/11/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lelypharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

170272

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/11/2017

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089441>