

# Tricho Plus 200 mg Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Autorizado

- Ronidazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Tricho Plus 200 mg Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via oral

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
200.00 miligrama(s) / 4.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP51AA08

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Oropharma

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/01/1990

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Magis-Pharma

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V149974

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/07/2015

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.