

Ronaxan 20 mg comprimidos para cães e gatos

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Product identification

Nome do medicamento:

Ronaxan 20 mg comprimidos para cães e gatos

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- **Cat**
 - **Dog**
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Portugal

Disponível em:

Portugal

Descrição da embalagem:

2 blisters de 10 comprimidos (20 comprimidos)

Caixa de cartão contendo 100 blisters de 10 comprimidos

Caixa de cartão contendo 50 blisters de 10 comprimidos

Caixa de cartão contendo 10 blisters de 10 comprimidos

Caixa de cartão contendo 5 blisters de 10 comprimidos

Additional information

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/12/1989

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

688/01/13NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/02/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097895>