

RONAXAN 500 MG/G POUDRE POUR SOLUTION BUvable

Autorizat

- Doxycycline hyclate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RONAXAN 500 MG/G POUDRE POUR SOLUTION BUvable

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Porc

Vițel

Găină

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

577.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Curcă

- Carne și organe. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 14 zi

-

Găină

- Carne și organe. 4 zi

- Ouă. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma France S.A.S.

Data autorizației de comercializare:

23/12/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6903191 9/2014

Data modificării statusului autorizației:

19/12/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.