

RONAXAN, 500mg/g, Prášek pro perorální roztok

Neoprávnený

- Doxycycline

Identifikácia lieku

Názov lieku:

RONAXAN, 500mg/g, Prášek pro perorální roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 14 day

-

Pig

- Meat and offal. 6 day

-

Chicken

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat během 4 týdnů před počátkem snášky.,

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma Research B.V.

Dátum registrácie lieku:

15/11/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma France

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/064/18-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/07/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet