

Ronaxan 500 mg/g por ivóvízbe/tejpótlóba keveréshez szarvasmarhák, sertések és házityúkok részére A.U.V.

Pooblašćeno

- Doxycycline hyclate

Product identification

Ime zdravila:

Ronaxan 500 mg/g por ivóvízbe/tejpótlóba keveréshez szarvasmarhák, sertések és házityúkok részére A.U.V.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
50.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

- **govedo**

- Meat and offal. 10 day

- **Pig**

- Meat and offal. 5 day

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 5 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01AA02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dopharma International B.V.

Marketing authorisation date:

1/02/2013

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dopharma France

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/02/2013

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078451>