

RONAXAN, 500mg/g, Prášek pro perorální roztok

Ej
godkänd

- Doxycycline

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RONAXAN, 500mg/g, Prášek pro perorální roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 14 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 5 dygn

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat během 4 týdnů před počátkem snášky.,

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

15/11/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma France

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/064/18-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/07/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet