

INOXYL SOLUTION BUVABLE

Разрешен

- Oxolinic acid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

INOXYL SOLUTION BUVABLE

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

домашни птици

- Meat and offal. 3 day
- Eggs. no withdrawal period

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MB05

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratoires Biove

Дата на разрешение за търговия:

11/04/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratoires Biove

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/1010120 1/1989

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/04/2009

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039950>