

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000090843>

DOXAQUIN

Autoriseret

- Flumequine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DOXAQUIN

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Svin

Kalkun

Høns

Kanin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand/mælk:**

-

Kalv

- Meat and offal. 8 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalkun

- Meat and offal. 6 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Høns

- Meat and offal. 6 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Kanin

- Meat and offal. 6 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MB07

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dox-al Italia S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/02/1990

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dox-al Italia S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/02/1990

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.