

AQUADOX BG

Autoriseret

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AQUADOX BG

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling

Svin

Kalv

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

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

-

Kylling

- Meat and offal. 5 dag

4/5 Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 7 dag

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хор

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA02

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 [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Farma Sis OOD

Dato for markedsføringstilladelse:

23/09/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1863

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/10/2017

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

Dokumenter

Produktresumé

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