

Inoxyl 20 mg/ml suspensão oral para suínos

Autoriseret

- Oxolinic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Inoxyl 20 mg/ml suspensão oral para suínos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Pattegris

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Pattegris

- Meat and offal. 11 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MB05

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 [Portuguese](#)

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:

Laboratoires Biove

Dato for markedsføringstilladelse:

18/09/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

51122

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/05/2023

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.