

# INOXYL SOLUTION BUVABLE

Zugelassen

- Oxolinic acid

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

INOXYL SOLUTION BUVABLE

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Hausgeflügel

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

### **Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Eier. 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.

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01MB05

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Frankreich

---

### **Verfügbar in:**

Frankreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratoires Biove

---

**Zulassungsdatum:**

11/04/1989

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

LABORATOIRES BIOVE

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/1010120 1/1989

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/04/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.