

DOXAQUIN

Zugelassen

- Flumequine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DOXAQUIN

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Truthuhn

Huhn

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

zum Eingeben über das Trinkwasser:

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MB07

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Dox-al Italia S.p.A.

Zulassungsdatum:

10/02/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dox-al Italia S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/02/1990

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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