

AQUADOX BG

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AQUADOX BG

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poussin)

Porc

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 5 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Farma Sis OOD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/09/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1863

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/10/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.