

AQUADOX-S.P. 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Odobreno

- Doxycycline hyclate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AQUADOX-S.P. 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
577.10 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku:

-

Pig (for fattening)

- Meat and offal. 2 day

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 7 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan u:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

S P Veterinaria S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/03/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

S P Veterinaria S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

2274 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

24/03/2011

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

es-puar-aquadox-s.p.-500-mg-g-es.pdf