

Drinkmix doxy-b 5%, poeder voor toediening via de kalvermelk of het drinkwater.

Odobreno

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Drinkmix doxy-b 5%, poeder voor toediening via de kalvermelk of het drinkwater.

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

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

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

11.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

50.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 28 day

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA20

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 samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dopharma Research B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/09/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma International B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 2668

Datum promjene statusa odobrenja:

4/11/2013

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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