

BRONCHIDOX, 400+40mg/g, polvere per soluzione orale per vitelli in svezzamento e bovini da carne

Ovlašten

- Doxycycline
- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Naziv VMP-a:

BRONCHIDOX, 400+40mg/g, polvere per soluzione orale per vitelli in svezzamento e bovini da carne

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće/mljeku

U vodi za piće

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

400.00 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

40.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Withdrawal period by route of administration:

U vodi za piće/mljeku:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

U vodi za piće:

-

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 10 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01AA02

QR05CB02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Opis paketa:

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

6/04/2017

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Chemifarma S.p.A.

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Health

Broj autorizacije:

104884

Datum promjene statusa odobrenja:

15/06/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090982>