

File downloaded on 2026-05-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000090843>

DOXAQUIN

Engedélyezett

- Flumequine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DOXAQUIN

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú
sertés
házipulyka
csirke
nyúl

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 kilogram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

•

borjú

- Meat and offal. 8 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

sertés

- Meat and offal. 8 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

In drinking water use:

•

házipulyka

- Meat and offal. 6 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

csirke

- Meat and offal. 6 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

nyúl

- Meat and offal. 6 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MB07

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dox-al Italia S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/02/1990

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dox-al Italia S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/02/1990

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.