

Quinox 6 mg/g premiscela per mangimi medicati per bovini e ovini

Dopuszczony

- Decoquinate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Quinox 6 mg/g premiscela per mangimi medicati per bovini e ovini

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Sheep

- Meat and offal. 1 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AX14

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Italy

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w włoski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Endectovet EOOD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/07/2025

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Huvepharma S.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

105793

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/07/2025

Generic of:

600000093535

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.