

AQUADOX BG

Dopuszczony

- Doxycycline hyclate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AQUADOX BG

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński 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

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

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia / w mleku

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 5 day

4/5 Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 7 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Farma Sis OOD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/09/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

S P Veterinaria S.A.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1863

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/10/2017

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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