

# INOXYL 11,5% KONIS GIA POSIMO DIAΛYMA

Upoważniony

- Oxolinic acid

## Product identification

**Nazwa leku:**

INOXYL 11,5% KONIS GIA POSIMO DIAΛYMA

**Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w Angielski

**Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

**Droga podania:**

Podanie doustne

## Product details

**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w Angielski  
11.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

---

**Withdrawal period by route of administration:****Podanie doustne:****• Chicken**

- Meat and offal. 10 day
- Egg. no withdrawal period

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε πτηνά τα αυγά των οποίων προορίζονται για ανθρώπινη χρήση

**• Cattle (calf)**

- Meat and offal. 10 day
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01MB05

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratoires Biove

---

**Marketing authorisation date:**

22/01/1990

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Laboratoires Biové

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

2329/23-01-1990/K-0031004

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/11/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000005490>