

DOXAQUIN

Autorizat

- Flumequine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DOXAQUIN

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc

Curcă

Găină

Iepure

Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 kilogram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Vițel

- Carne și organe. 8 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Administrare în apa de băut:

-

Curcă

- Carne și organe. 6 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Găină

- Carne și organe. 6 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Iepure

- Carne și organe. 6 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MB07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dox-al Italia S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

10/02/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dox-al Italia S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

10/02/1990

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.