

INOXYL POUDRE ORALE

Oprávněný

- Sodium oxolate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

INOXYL POUDRE ORALE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
108.41 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Poultry

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

En l'absence de temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les volailles productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MB05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratoires Biove

Dátum registrácie lieku:

20/12/1984

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

LABORATOIRES BIOVE

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/9948083 9/1984

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/12/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.