

Drinkmix doxy-b 5%, poeder voor toediening via de kalvermelk of het drinkwater.

Oprávněný

- Bromhexine hydrochloride
- Doxycycline hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Drinkmix doxy-b 5%, poeder voor toediening via de kalvermelk of het drinkwater.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

11.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 28 day

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA20

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma Research B.V.

Dátum registrácie lieku:

8/09/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma International B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 2668

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/11/2013

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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