

BRONCHIDOX, 400+40mg/g, polvere per soluzione orale per vitelli in svezzamento e bovini da carne

Oprávněný

- Doxycycline
- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

BRONCHIDOX, 400+40mg/g, polvere per soluzione orale per vitelli in svezzamento e bovini da carne

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode/mlieku:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

Podanie v pitnej vode:

-

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 10 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA02

QR05CB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Available in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

6/04/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chemifarma S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

104884

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/06/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090982>