

Doxx-Sol 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer for Pre-ruminant Calves, Pigs and Chickens

Разрешен

- Doxycycline hyclate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Doxx-Sol 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer for Pre-ruminant Calves, Pigs and Chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

теле

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

-

пиле

- Meat and offal. 5 day

-

теле

- Meat and offal. 7 day

-

свиня

- Meat and offal. 8 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

21/01/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 30282/4022

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/05/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0185/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.