

# DOXYCEN 200 mg/ml solução oral para suínos e frangos de engorda

Неразрешен

- Doxycycline hyclate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

DOXYCEN 200 mg/ml solução oral para suínos e frangos de engorda

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

свиня  
бройлер

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 7 day

•

**бройлер**

- Meat and offal. 7 day

Não permitida a administração em aves produtoras de ovos para consumo humano.  
Não administrar em aves poedeiras cujos ovos se destinam ao consumo humano

---

**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:**

Revoked

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

---

## 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](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Cenavisa S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/03/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Cenavisa S.L.

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

145/01/09NFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/08/2025

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.