

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Неразрешен

- Doxycycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
пиле
пуйка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Гранули за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

-

пиле

- Meat and offal. 5 day

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

-

пуйка

- Meat and offal. 12 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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:

Lavet Kft.

Дата на разрешение за търговия:

13/06/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lavet Kft.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

42729

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/12/2025

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

HU/V/0104/001

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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