

Doxx-Sol 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for pre-ruminant calves, pigs and chickens

Registrováno

- Doxycycline hyclate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Doxx-Sol 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for pre-ruminant calves, pigs and chickens

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Skot (tele)

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě/mléce:

-

Kuře

- Maso. 5 day

-

Skot (tele)

- Maso. 7 day

-

Prase

- Maso. 8 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

30/01/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10782/017/001

Datum změny stavu registrace:

30/01/2015

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0185/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko
Malta Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.