

K-VET DOXYCYCLINE 20 % POUDRE

Registrováno

- Doxycycline hyclate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

K-VET DOXYCYCLINE 20 % POUDRE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
230.80 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:

-

Skot (tele)

- Maso. 14 day
- Mléko. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

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

QJ01AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

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 S.A.

Datum registrace:

6/06/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/7869759 5/2019

Datum změny stavu registrace:

6/06/2019

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

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

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

Souhrn údajů o přípravku

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

fr-puar-600000040689-np-rpe548-fr.pdf