

Doxycycline Kela, 750 mg/g suukaudse lahuse pulber sigadele

Registrováno

- Doxycycline hyclate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Doxycycline Kela, 750 mg/g suukaudse lahuse pulber sigadele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 5 day

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

QJ01AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Estonia

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

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:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum registrace:

5/03/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1551

Datum změny stavu registrace:

5/03/2009

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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