

DOXICICLINA 500 mg/g

Registrováno

- Doxycycline

Identifikace přípravku

Název léčiva:

DOXICICLINA 500 mg/g

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (brojleři)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 6 day

-

Turkey (for meat production)

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 5 day

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

QJ01AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Dostupné v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Portuguese](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chemifarma S.p.A.

Datum registrace:

8/07/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chemifarma S.p.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/20-01/326

Datum změny stavu registrace:

24/08/2023

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.