

DOXYCYCLINE/ NUTRI BIOMED 500 MG/G KONIS GIA POSIMO DIALYMA

Autoriseret

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DOXYCYCLINE/ NUTRI BIOMED 500 MG/G KONIS GIA POSIMO DIALYMA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Høns

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Kalv

- Meat and offal. 14 dag

-

Høns

- Meat and offal. 9 dag

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Nutri Biomed Hellas Ltd.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/01/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Delos Impex '96 S.R.L.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

14698/18/31-01-2019/K-0234801

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/01/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet