

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Zugelassen

- Doxycycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys
LADOXYN 500 MG/G

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Huhn
Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Lavet Kft.

Zulassungsdatum:

24/03/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103963

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2009

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0104/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Tschechische Republik Dänemark Deutschland Griechenland Italien

Portugal

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.