

Doxycycline HCL, poeder voor orale toediening

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Doxycycline HCL, poeder voor orale toediening

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QJ01AA02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

25/07/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 1509

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/10/2013

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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