

Pulmodox 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
Pulmodox 500 mg/g Granules for Oral Solution for Pigs, Chickens and Turkeys

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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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:

20/04/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

VM 32823/3000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/06/2024

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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