

Doxatib 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Εγκριμένο

- Doxycycline hyclate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Doxatib 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Doxatib, 500 mg/g, miltelīai naudoti su geriamuoju vandeniu, kiauļēms ir vištoms

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

-

Χοίρος

- Meat and offal. 4 Ημέρα /

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Following a dose rate of 10 mg/kg body weight for 4 days. Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

- Meat and offal. 9 Ημέρα

Following a dose rate of 20 mg/kg body weight for 4 days. Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

- Egg. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01AA02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/09/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

TAD Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/16/2369/001-003

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/08/2021

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian
Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.