

Doxyvit 100 pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām, tītariem, zosīm un cūkām

No
autorizado

- Doxycycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Doxyvit 100 pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām, tītariem, zosīm un cūkām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Pavos

Ocas

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas

- Meat and offal. 7 Día

Nav registrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai cilvēku uzturā.

-

Pavos

- Meat and offal. 7 Día

Nav registrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai cilvēku uzturā.

-

Ocas

- Meat and offal. 7 Día

Nav registrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai cilvēku uzturā.

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/05/1666

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/07/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.