

DOXYGAL 50 mg/g prášek na perorální roztok

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOXYGAL 50 mg/g prášek na perorální roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Terberos
Conejos
Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida
Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 7 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 7 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

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:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

22/12/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmagal spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/0583/95-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/1995

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

Documentos

Combined File of all Documents

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