

DOXYPREX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs (after weaning)

Ei
myönnetty

- Doxycycline hyclate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DOXYPREX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs (after weaning)

Doxyprex 100 mg/g Premix Premix voor gemedicineerd voer

Doxyprex 100 mg/g Premix Prémélange médicamenteux

Doxyprex 100 mg/g Premix Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
115.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 7 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Industrial Veterinaria S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

13/08/2007

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Industrial Veterinaria S.A.

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

BE-V300982

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/03/2025

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

ES/V/0108/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.