

NEXYCLIN, 40G/100G κόνις για πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής, ινδόρνιθες και χοίρους

Valtuutettu

- Doxycycline hyclate

Product identification

Lääkkeen nimi:

NEXYCLIN, 40G/100G κόνις για πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής, ινδόρνιθες και χοίρους

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Suun kautta

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
40.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe oraaliliuosta varten

Withdrawal period by route of administration:**Suun kautta:**

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 4 day

- **Turkey**

- Meat and offal. 4 day

- **Pig**

- Meat and offal. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QJ01AA02

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Greek](#)
Saatavissa vain [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain English

Myyntiluvan haltija:

Hellafarm S.A.

Marketing authorisation date:

8/03/2007

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Vastuullinen viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntiluvan numero:

18398/11-03-2013/K-0159101

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/08/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992288>