

Pulmodox 500 mg/g Granules for Oral Solution for Pigs, Chickens and Turkeys

Autorisé

- Doxycycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pulmodox 500 mg/g Granules for Oral Solution for Pigs, Chickens and Turkeys

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Dinde

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Poulet

- Viande et abats. 5 day

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

-

Dinde

- Viande et abats. 12 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Lavet Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/04/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lavet Kft.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 32823/3000

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2024

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0104/001

États membres concernés:

Autriche Tchéquie Danemark Allemagne Grèce Italie Portugal

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.