

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Autorisé

- Doxycycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Ladoxyn 500 mg/g granulátum belsőleges oldathoz sertésnek, házityúknak és pulykának A.U.V.

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:

Hongrie

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:

6/02/2007

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

Lavet Kft.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/02/2007

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.