

DOXYCYCLINE 150/ANAFASIS 150MG/G KONIS GIA POΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Údaraithe

- Doxycycline hydrochloride

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

DOXYCYCLINE 150/ANAFASIS 150MG/G KONIS GIA POΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar le haghaidh tuaslagán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 14 day

-

Chicken

- Meat and offal. 4 day

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01AA02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Portuguese](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Anafasis Limited

Dáta Údaraithe Margaíochta:

19/01/1993

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir an údaraithe:

13700/22-02-2012/K-0068301

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

13/07/2017

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet