

DOXYVIT 400 mg/g prášok na perorálny roztok

Ovlašten

- Doxycycline hyclate

Product identification

Naziv VMP-a:

DOXYVIT 400 mg/g prášok na perorálny roztok

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
400.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Withdrawal period by route of administration:

U vodi za piće:

-

Chicken

- Meat and offal. 4 day

Do not administer to laying hens whose eggs are intended for human consumption.

-

Turkey

- Meat and offal. 4 day

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Slovak](#)

Dostupno samo u [Slovak](#)

Dostupno samo u [Slovak](#)

Dostupno samo u [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

9/03/2005

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Lavet Kft.

Odgovorno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj autorizacije:

96/007/05-S

Datum promjene statusa odobrenja:

9/03/2005

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028656>