

DOXYVIT 100

Nem engedélyezett

- Doxycycline

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DOXYVIT 100

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke
házipulyka
házilúd
sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. 7 day

The product is not authorized to be administered to birds that produce eggs for human consumption.

-

házipulyka

- Meat and offal. 7 day

The product is not authorized to be administered to birds that produce eggs for human consumption.

-

házilúd

- Meat and offal. 7 day

The product is not authorized to be administered to birds that produce eggs for human consumption.

-

sertés

- Meat and offal. 7 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/09/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

160159

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/10/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.