

DOXYVIT, 100mg/g, Prášek pro perorální roztok

Nem engedélyezett

- Doxycycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DOXYVIT, 100mg/g, Prášek pro perorální roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

broiler
sertés
házipulyka
házilúd

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

In drinking water use:

-

broiler

- Meat and offal. 7 day
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

-

sertés

- Meat and offal. 7 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 7 day

-

házilúd

- 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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/06/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/070/98-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/06/1998

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 található meg.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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