

Doxycycline Kela, 750 mg/g suukaudse lahuse pulber sigadele

Heimilað

- Doxycycline hyclate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Doxycycline Kela, 750 mg/g suukaudse lahuse pulber sigadele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
932.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Fáanlegt í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dagsetning markaðsleyfis:

5/03/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1551

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/03/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.