

Doxyveto 500 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Heimilað

- Doxycycline hyclate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Doxyveto 500 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

577.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

V.M.D.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/01/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

VMD N.V.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1141

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/01/2001

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

Skjöl

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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