

DOXIPAN 54, 500 mg/g, polvere per soluzione orale, tacchini e suini

Heimilað

- Doxycycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DOXIPAN 54, 500 mg/g, polvere per soluzione orale, tacchini e suini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Kalkúni

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Uso non consentito in galline che depongono uova destinate al consumo umano

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

Uso non consentito in tacchini che depongono uova destinate al consumo umano

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

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

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/06/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

103309

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/06/2008

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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