

DOXYCYCLINE 75 %, geriamieji milteliai

Ekki heimilað

- Doxycycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DOXYCYCLINE 75 %, geriamieji milteliai

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

932.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

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

-

Svín

- Kjöt. 5 dagar

Til notkunar í fóður:

-

Svín

- Kjöt. 5 dagar

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

QJ01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dagsetning markaðsleyfis:

16/05/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/01/1267/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/05/2011

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

Skjöl

Doxycycline 75 2024-01-24.pdf