

Doxx-Sol 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for pre-ruminant calves, pigs and chickens

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Doxx-Sol 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer for pre-ruminant calves, pigs and chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

polli

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/01/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10782/017/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/01/2015

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0185/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania

Lussemburgo Malta Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.