

K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

Bovini (vitello)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

57.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

tacchino

- carni e frattaglie. 12 giorno

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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 S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/11/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Huvepharma S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2548998 1/2018

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/11/2018

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

Documenti

Package Leaflet and Labelling

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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