Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041147

Doxylin 100%, powder for use in drinking water/milk for calves and pigs

Autorizzato

Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Doxylin 100%, powder for use in drinking water/milk for calves and pigs Doxylin 100%, 1000 mg/g pulber joogivees/piimas manustamiseks vasikatele ja sigadele

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione: Somministrazione in acqua da bere/latte:

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

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

QI01AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in **English**

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:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/02/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1816

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/02/2014

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0184/001

Stati membri interessati:

Belgio Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Polonia Romania

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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