

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

Sostanza 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](#)

1000.00 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:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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:

2/01/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402040.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/06/2019

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

File combinato di tutti i documenti

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