

Doxylin 50% WSP

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Doxylin 50% WSP

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

polli

- carni e frattaglie. 5 giorno

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Not permitted for use in cattle producing milk for human consumption.

•

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:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

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:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2427

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/06/2012

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0171/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Estonia Finlandia Grecia Ungheria
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Svezia

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.