

PULMODOX 5 % PREMIX

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PULMODOX 5 % PREMIX

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
57.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 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

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:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/01/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

FC France S.A.S.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10988/062/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/01/2001

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0117/001

Stati membri interessati:

Austria Danimarca Germania Grecia Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi
Portogallo Spagna Svezia

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.