

DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g

Oral powder for chickens, turkeys and pigs

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g Oral powder for chickens, turkeys and pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suini (da ingrasso)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

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

-

tacchino

- carni e frattaglie. 9 giorno
- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 6 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 6 giorno
- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

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

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:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/04/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/7638864 8/2009

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/04/2014

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0130/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Francia Germania Italia Polonia Portogallo

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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