

DOXYGAL 400 mg/g prášok na perorálny roztok

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DOXYGAL 400 mg/g prášok na perorálny roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

461.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

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

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 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:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

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:

Pharmagal spol. s r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/06/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/026/14-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/11/2022

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.