

DOXI 500, 468 mg/g polvere ad uso orale per suini, polli da carne e tacchini

Autorizzato

- Doxycycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DOXI 500, 468 mg/g polvere ad uso orale per suini, polli da carne e tacchini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (pollo da carne)

tacchino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

468.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Uso non autorizzato in animali che producono uova destinate al consumo umano

-

tacchino

- 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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Barattolo da 1 kg in polietilene ad alta densità di colore bianco, con chiusura a "tappo inviolabile" in polietilene

Barattolo da 200 g in polietilene ad alta densità di colore bianco, con chiusura a "tappo inviolabile" in polietilene

Busta multistrato (PET-alluminio-PE) da 5 kg
Busta multistrato (PET-alluminio-PE) da 1 kg
Busta multistrato (PET-alluminio-PE) da 50 g

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chemifarma S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/10/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemifarma S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

103591

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/10/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti