

DOXYCYCLINE 150/ANAFASIS 150MG/G KONIS GIA PΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- Doxycycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DOXYCYCLINE 150/ANAFASIS 150MG/G KONIS GIA PΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

polli

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

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

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

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:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Anafasis Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/01/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

13700/22-02-2012/K-0068301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/07/2017

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