

Doxycycline-hyclaat 20%, 200 mg/g poeder voor oraal gebruik

Registruotas

- Doxycycline hyclate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Doxycycline-hyclaat 20%, 200 mg/g poeder voor oraal gebruik

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Kalakutas

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:**

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Kepro B.V.

Rinkodaros leidimo data:

23/07/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Kepro B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 7675

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/06/2014

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.