

DOXICICLINA 500 mg/g

Registruotas

- Doxycycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

DOXICICLINA 500 mg/g

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Broileris

Mėsinis kalakutas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

•

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Mėsinis kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 5 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 Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Croatia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Chemifarma S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

8/07/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Chemifarma S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

UP/I-322-05/20-01/326

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/08/2023

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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