

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000106147>

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

Atļautas

- Doxycycline hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Cālis

Cūka

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

150.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**Iekšķīgai lietošanai:**

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Portuguese](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Anafasis Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/01/1993

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

13700/22-02-2012/K-0068301

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/07/2017

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet