

Doxy-200 WS, 200 mg/g suukaudse lahuse pulber vasikatele, sigadele ja broileritele

Awtorizzat

- Doxycycline hyclate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Doxy-200 WS, 200 mg/g suukaudse lahuse pulber vasikatele, sigadele ja broileritele

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 13 day

-

Pig (for fattening)

- Meat and offal. 13 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 7 day

Mitte kasutada munevatel kanadel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01AA02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#)
[Slovakk](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

15/10/2009

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Awtorità responsabbli:

State Agency Of Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1578

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

15/10/2009

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.