

Pulmodox 500 mg/g Granules for Oral Solution for Pigs, Chickens and Turkeys

Toegelaten

- Doxycycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pulmodox 500 mg/g Granules for Oral Solution for Pigs, Chickens and Turkeys

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

Kalkoen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Kip

- Meat and offal. 5 day

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

-

Kalkoen

- Meat and offal. 12 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lavet Kft.

Handelsvergunningsdatum:

20/04/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lavet Kft.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 32823/3000

Datum toelatingswijziging:

18/06/2024

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0104/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Tsjechië Denemarken Duitsland Griekenland Italië Portugal

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.