

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Geautoriseerd

- Doxycycline

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys
Ladoxyn 500 mg/g granulátum belsőleges oldathoz sertésnek, házityúknak és pulykának A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken
Kip
Kalkoen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor drank

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

6/02/2007

Productielocaties partijvrijgifte:

Lavet Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

6/02/2007

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0104/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Tsjechië Denemarken Duitsland Griekenland Italië Portugal

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038540>