

DOXYVIT 100

Niedopuszczony do obrotu

- Doxycycline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

DOXYVIT 100

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Chicken

- Meat and offal. 7 day

The product is not authorized to be administered to birds that produce eggs for human consumption.

-

Turkey

- Meat and offal. 7 day

The product is not authorized to be administered to birds that produce eggs for human consumption.

-

Goose

- Meat and offal. 7 day

The product is not authorized to be administered to birds that produce eggs for human consumption.

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/09/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

160159

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/10/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.