

NEXYCLIN, 40G/100G κόνις για πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής, ινδόρνιθες και χοίρους

Upoważniony

- Doxycycline hyclate

Product identification

Nazwa leku:

NEXYCLIN, 40G/100G κόνις για πόσιμο διάλυμα για ορνίθια κρεοπαραγωγής, ινδόρνιθες και χοίρους

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

40.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 4 day

- **Turkey**

- Meat and offal. 4 day

- **Pig**

- Meat and offal. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA02

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Hellafarm S.A.

Marketing authorisation date:

8/03/2007

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

18398/11-03-2013/K-0159101

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/08/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992288>