

Alphadoxan 100 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Autorizado

- Doxycycline

Product identification

Nome do medicamento:

Alphadoxan 100 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Alphadoxan 100 mg/g premikss ārstnieciskās barības pagatavošanai cūkām

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:****• Pig**

- Meat and offal. 8 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

31/07/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Alpha-Vet Kft.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/20/0039

Data de alteração do estado de autorização:

31/07/2020

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0139/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre Estónia Grécia Itália Letónia Lituânia
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038717>