

PULMODOX DOXYCYCLINE 50 PIG PREMIX FOR MEDICATED FEEDING STUFF

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

PULMODOX DOXYCYCLINE 50 PIG PREMIX FOR MEDICATED FEEDING STUFF

Pulmodox 5% Premix, Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von
Fütterungsarzneimitteln für Schweine

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:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
57.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de Segurança por via de administração:**Alimento medicamentoso sólido:**

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponível em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/01/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

FC France S.A.S.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-70049

Data de alteração do estado de autorização:

23/01/2001

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0117/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Dinamarca Alemanha Grécia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos
Portugal Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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/600000042104>