

PULMODOX DOXYCYCLINE 50 PIG PREMIX FOR MEDICATED FEEDING STUFF

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Pulmodox Doxycycline 50 porc

PULMODOX DOXYCYCLINE 50 PIG PREMIX FOR MEDICATED FEEDING STUFF

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

18/05/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

FC France S.A.S.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 859/00/12/0671

Data da alteração do estado de autorização:

18/05/2003

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

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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