

DOXYCYCLINE/ NUTRI BIOMED 500 MG/G KONIS GIA POΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DOXYCYCLINE/ NUTRI BIOMED 500 MG/G KONIS GIA POΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
500.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 14 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 9 dia

-

Pig

- Meat and offal. 8 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)
Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Nutri Biomed Hellas Ltd.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/01/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Delos Impex '96 S.R.L.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

14698/18/31-01-2019/K-0234801

Data da alteração do estado de autorização:

30/01/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet