

K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

Autorizat

- Doxycycline hyclate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Porc

Vițel

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

57.70 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Curcă

- Carne și organe. 12 zi

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 14 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 7 zi

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Huvepharma S.A.

Data autorizației de comercializare:

7/11/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Huvepharma S.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/2548998 1/2018

Data modificării statusului autorizației:

7/11/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

fr-puar-600000040655-np-rpe496-fr.pdf