

Doxyvit 100 pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām, tītariem, zosīm un cūkām

Neautorizat

- Doxycycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Doxyvit 100 pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām, tītariem, zosīm un cūkām

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Curcă

Gâscă

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
10.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 7 zi

Nav reģistrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai cilvēku uzturā.

-

Curcă

- Carne și organe. 7 zi

Nav reģistrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai cilvēku uzturā.

-

Gâscă

- Carne și organe. 7 zi

Nav reģistrēts lietošanai putniem, no kuriem iegūst olas lietošanai cilvēku uzturā.

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

15/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/05/1666

Data modificării statusului autorizației:

24/07/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

Prospectul

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