

Duocylat 1000 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben für Kälber und Schweine

Neautorizat

- Sodium salicylate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Duocylat 1000 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben für Kälber und Schweine

Duocylat 1000mg/g

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN02BA04

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 [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Data autorizației de comercializare:

14/06/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401291.00.00

Data modificării statusului autorizației:

4/05/2023

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

AT/V/0004/001

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