

Doxy-200 WS, 200 mg/g suukaudse lahuse pulber vasikatele, sigadele ja broileritele

Autorizat

- Doxycycline hyclate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Doxy-200 WS, 200 mg/g suukaudse lahuse pulber vasikatele, sigadele ja broileritele

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc (pentru îngrășat)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

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

-

Vițel

- Carne și organe. 13 zi

-

Porc (pentru îngrășat)

- Carne și organe. 13 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 7 zi

Mitte kasutada munevatel kanadel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks.

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](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estoniană](#)

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data autorizației de comercializare:

15/10/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1578

Data modificării statusului autorizației:

15/10/2009

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.