

Pulmodox 500 mg/g por ivóvízbe /tejpótlóba keveréshez kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjak, sertések és ház

Neautorizat

- Doxycycline hyclate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Pulmodox 500 mg/g por ivóvízbe /tejpótlóba keveréshez kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjak, sertések és ház

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Porc

Găină

### **Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut/lapte

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare în apa de băut/lapte:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 14 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 14 zi

- 

##### **Găină**

- Carne și organe. 4 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 Maghiară

Disponibile numai în [Maghiară](#)

---

## 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:**

Virbac

---

### **Data autorizației de comercializare:**

18/11/2005

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Virbac

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

20/12/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.