

DOXIPAN 54, 500 mg/g, polvere per soluzione orale, tacchini e suini

Autorizat

- Doxycycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DOXIPAN 54, 500 mg/g, polvere per soluzione orale, tacchini e suini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Curcă

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 3 zi

Uso non consentito in galline che depongono uova destinate al consumo umano

-

Curcă

- Carne și organe. 10 zi

Uso non consentito in tacchini che depongono uova destinate al consumo umano

-

Porc

- 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:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

5/06/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

103309

Data modificării statusului autorizației:

5/06/2008

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

Documente

Combined File of all Documents

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