

# STARDOX 500MG/G ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizat

- Doxycycline hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

STARDOX 500MG/G ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Vițel

Găină

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:**

•

**Vițel**

- Carne și organe. 14 zi

•

**Găină**

- Carne și organe. 9 zi

να μη χορηγείται σε πτηνά τα αυγά των οποίων προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

•

**Porc**

- Carne și organe. 8 zi

---

**Codul anatomic therapeutic 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](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## 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:**

Neocell Ltd.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/11/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

50182/13/27-11-2019/K-0172501

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/11/2021

---

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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