

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Oprávněný

- Doxycycline

Product identification

Názov lieku:

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys
LADOXYN 500 MG/G

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Granulát na perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

- **Pig**

- Meat and offal. 4 day

- **Chicken**

- Meat and offal. 5 day

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

- **Turkey**

- Meat and offal. 12 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

24/03/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

103963

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/03/2009

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0104/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Česko Dánsko Nemecko Grécko Taliansko Portugalsko
Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038567>