

Doxyprim 40%, 400mg/g, suukaudse lahuse pulber

Oprávnený

- Doxycycline hyclate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Doxyprim 40%, 400mg/g, suukaudse lahuse pulber

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 4 day
- Egg. no withdrawal period

Mitte kasutada munevatel kodulindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks.

-

Turkey

- Meat and offal. 4 day
- Egg. no withdrawal period

Mitte kasutada munevatel kodulindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks.

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v Estónsky

Dostupné len v Estónsky

Dostupné len v Estónsky

Dostupné len v Estónsky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Taliany Lotyšský Fínsky Švédsky

Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Taliany

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Lavet Kft.

Dátum registrácie lieku:

7/07/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lavet Kft.

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1518

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/07/2008

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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