

File downloaded on 2026-06-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000992731>

DUOCYCLINE 500 gr/kg για ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδόρνιθες.

Ima dovoljenje
za promet

- Oxytetracycline

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DUOCYCLINE 500 gr/kg για ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδόρνιθες.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

500.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Farmaceutska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

•

brojler

- Meat and offal. 5 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση.

•

Turkey

- Meat and offal. 9 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pharmaqua O.E.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/02/2024

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dox-al Italia S.p.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

21394/22-02-2024/K-0107802

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

15/06/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.