

# DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

Разрешен

- Doxycycline hyclate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пиле

телета с неразвити предстомашия

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене/мляко:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 8 day

•

**пиле**

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

•

**телета с неразвити предстомашия**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u krav, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01AA02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

18/06/2012

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

96/064/12-C

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/06/2012

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.