

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

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.