

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

Autoriseret

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Svin

Høns

Kalv, præ-drøvtyggende

---

**Administrationsvej:**

Anvendelse i drikkevand/mælk

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Pulver til oral opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i drikkevand/mælk:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 8 dag

•

**Høns**

- Meat and offal. 5 dag

- Egg. no withdrawal period

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

•

**Kalv, præ-drøvtyggende**

- Meat and offal. 7 dag

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

18/06/2012

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/064/12-C

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

18/06/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.