

# DOXIFARM, 540 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

DOXIFARM, 540 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn  
Truthuhn  
Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

540.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Huhn**

- Meat. 6 Tag
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

•

**Truthuhn**

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

- Meat. 8 Tag

•

**Schwein**

- Meat. 5 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA02

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Verfügbar in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

29/06/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/10/1940/001-005

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/02/2026

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.