

# Doksycyklina 100 Vetos-Farma 100 g / 100 g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Εξουσιοδοτημένο

- Doxycycline monohydrate

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Doksycyklina 100 Vetos-Farma 100 g / 100 g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Χοίρος

Ορνιθα

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

**Withdrawal period by route of administration:****Χορήγηση με το πόσιμο νερό:****• Χοίρος**

- Meat and offal. 5 Βδομάδα

**• Ορνιθα**

- Meat and offal. 5 Βδομάδα

---

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

PFO Vetos-Farma Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

2/05/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

PFO Vetos-Farma Sp. z o.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Αριθμός άδειας:**

2280

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

2/05/2013

---

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

## Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055830>