

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

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

Pollos

Terneros prerrumiantes

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 8 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 5 Día

- Egg. no withdrawal period

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

- 

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. no withdrawal period

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

18/06/2012

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

### **Número de autorización:**

96/064/12-C

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/06/2012

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.