

DOXYFORT 500, 500 mg/g, miltelíai geriamajam tirpalui

Údaraithe

- Doxycycline hyclate

Sainaitint táirge

Ainm an chógais:

DOXYFORT 500, 500 mg/g, miltelíai geriamajam tirpalui

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riartha:

Le húsáid in uisce óil/bainne

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar le haghaidh tuaslagán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Le húsáid in uisce óil/bainne:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in females, whose milk is meant for human consumption.

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

-

Chicken

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in egg laying birds, whose eggs are meant for human consumption.

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01AA02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Przedsiębiorstwo Zaopatrzenia Farmaceutyczno-Weterynaryjnego Centrowet Sp. z o.o.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

11/08/2013

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Biofaktor Sp. z o.o.

An t-údarás atá freagrach:

State Food And Veterinary Service

Uimhir an údaraithe:

LT/2/13/2181/001-002

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

8/05/2018

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.