

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

Engedélyezett

- Doxycycline hyclate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

csirke

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Ivóvízbe/tejbe keverve:**

-

sertés

- Meat and offal. 8 day

-

csirke

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

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

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 7 day

- Milk. no withdrawal period

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/06/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biofaktor Sp. z o.o.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Engedély száma:

96/064/12-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/06/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.