

# RESPIDOX, 750mg/ml, Prášek pro perorální roztok

Nem engedélyezett

- Doxycycline

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

RESPIDOX, 750mg/ml, Prášek pro perorální roztok

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

sertés

**Alkalmazás módja:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Gyógyszerforma:**

Por belsőleges oldathoz

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**In drinking water use:**

- 

**sértés**

- Meat and offal. 5 day

---

**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:**

Surrendered

---

**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](#)

---

## 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](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

10/04/2003

**Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

**Engedély száma:**

96/002/03-C

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

22/01/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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 találhatja meg.