

File downloaded on 2026-01-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028656>

DOXYVIT 400 mg/g prášek na perorálny roztok

Engedélyezett

- Doxycycline hyclate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DOXYVIT 400 mg/g prášek na perorálny roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

házipulyka

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](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**In drinking water use:**

-

csirke

- Meat and offal. 4 day

Do not administer to laying hens whose eggs are intended for human consumption.

-

házipulyka

- Meat and offal. 4 day

-

sertés

- Meat and offal. 4 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:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Lavet Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/03/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lavet Kft.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/007/05-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/03/2005

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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