

DOXYFORT 500, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

Engedélyezett

- Doxycycline hyclate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DOXYFORT 500, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
sertés
csirke

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:**

•

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 7 day
- Milk. no withdrawal period

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

•

sertés

- Meat and offal. 8 day

•

csirke

- Meat and offal. 5 day
- Egg. no withdrawal period

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

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 [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

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

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/08/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biofaktor Sp. z o.o.

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/13/2181/001-002

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/05/2018

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 (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.