

# DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

Awtorizzat

- Doxycycline hyclate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Trab għal soluzzjoni orali

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 8 day

•

**Chicken**

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

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

•

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

Disponibbli biss fi [Ĉek](#)

---

**Tagħrif addizzjonali****Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

18/06/2012

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/064/12-C

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

18/06/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.