

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DOXYFORT, 500.0mg/g, Prášek pro perorální roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

Niet-herkauwende kalveren

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

•

Varken

- Meat and offal. 8 day

•

Kip

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

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

•

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 7 day

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

Handelsvergunningsdatum:

18/06/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biofaktor Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Vergunningsnummer:

96/064/12-C

Datum toelatingswijziging:

18/06/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.