

# DOXYFORT 500, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

DOXYFORT 500, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Niet-herkauwende kalveren

Varken

Kip

---

**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:**

•

**Niet-herkauwende kalveren**

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

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

•

**Varken**

- Meat and offal. 8 day

•

**Kip**

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

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

---

**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:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

---

## 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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

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

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

11/08/2013

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Vergunningsnummer:**

LT/2/13/2181/001-002

---

### **Datum toelatingswijziging:**

8/05/2018

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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