

# DOXYGAL 50 mg/g prášok na perorálny roztok

Autorisert

- Doxycycline hyclate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

DOXYGAL 50 mg/g prášok na perorálny roztok

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

gris  
kalv  
kanin  
kylling

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann  
Bruk i fôr

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
50.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til mikstur, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk i drikkevann:**

- 

**gris**

- Slakt. 10 dag

- 

**kalv**

- Slakt. 14 dag

- 

**kanin**

- Slakt. 7 dag

- 

**kylling**

- Slakt. 7 dag

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

**Bruk i fôr:**

- 

**gris**

- Slakt. 10 dag

- 

**kalv**

- Slakt. 14 dag

- 

**kanin**

- Slakt. 7 dag

- 

**kylling**

- Slakt. 7 dag

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

22/12/1995

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/0583/95-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/12/1995

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.