

# MEDITEK DOX, 100mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Dopuszczony

- Doxycycline hyclate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

MEDITEK DOX, 100mg/g, Premix pro medikaci krmiva

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

W paszy

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**W paszy:**

•

**Chicken (broiler)**

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

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

•

**Pig**

- Meat and offal. 7 day
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Tekro spol. s r.o.

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/08/2005

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Tekro spol. s r.o.

---

### Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Numer pozwolenia:

98/031/05-C

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

7/11/2018

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.