

# DOXIFARM, 540 mg/g, miltelias naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Autorizat

- Doxycycline hyclate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DOXIFARM, 540 mg/g, miltelias naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

Curcă

Porc

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

540.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

•

**Găină**

- Carne. 6 zi

- Ou. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

•

**Curcă**

- Ou. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs are meant for human consumption.

- Carne. 8 zi

•

**Porc**

- Carne. 5 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Lithuania

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

29/06/2010

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/10/1940/001-005

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/02/2026

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.