

DOXYFORT 500, 500 mg/g, milteliei geriamajam tirpalui

Autorizat

- Doxycycline hyclate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DOXYFORT 500, 500 mg/g, milteliei geriamajam tirpalui

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vițel pre-rumegător)

Porc

Găină

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vițel pre-rumegător)

- Carne și organe. 7 zi
- Milk. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Găină

- Carne și organe. 5 zi
- Ou. no withdrawal period

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

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 Norwegiană

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

11/08/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/13/2181/001-002

Data modificării statusului autorizației:

8/05/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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