

# Doxylin 100%, powder for use in drinking water/milk for calves and pigs

Registrováno

- Doxycycline hyclate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Doxylin 100%, powder for use in drinking water/milk for calves and pigs  
Doxylin 100%, κόνις για χρήση σε πόσιμο νερό/γάλα για μόσχους και χοίρους

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot (tele)  
Prase

### Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Podání v pitné vodě/mléce:**

•

**Skot (tele)**

- Maso. 14 day

•

**Prase**

- Maso. 8 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Řecko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dopharma Research B.V.

---

**Datum registrace:**

24/06/2014

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Registrační číslo:**

11336/30-01-2020/K-0205201

---

**Datum změny stavu registrace:**

8/04/2021

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0184/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Polsko](#) [Rumunsko](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041126>