

# Doxylin 50% WSP

Registrováno

- Doxycycline hyclate

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Doxylin 50% WSP

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kuře

Skot (tele)

Prase

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Léková forma:**

Prášek pro perorální roztok

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Perorální podání:

- 

#### **Kuře**

- Maso. 5 day

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

- 

#### **Skot (tele)**

- Maso. 7 day

Not permitted for use in cattle producing milk for human consumption.

- 

#### **Prase**

- Maso. 8 day

---

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

QJ01AA02

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Bulharsko

---

### Dostupné v:

Bulharsko

---

### Popis balení:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dopharma Research B.V.

---

**Datum registrace:**

11/06/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registrační číslo:**

0022-2427

---

**Datum změny stavu registrace:**

11/06/2012

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0171/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Kypr](#) [Dánsko](#)

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

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

[Finsko](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Norsko](#)

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Švédsko

---

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.