

## DOXY 2% PM

Ikke autoriseret

- Doxycycline hyclate

### Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

DOXY 2% PM

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Æglæggende høne  
Slagtekylling

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

### Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
23.08 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

- 

**Æglæggende høne**

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- 

**Slagtekylling**

- Meat and offal. 4 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Huvepharma S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

24/09/2007

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Huvepharma S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/8617034 9/2007

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

12/05/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.