

## Doxylin 100%

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

Doxylin 100%

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Saugkalb

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

---

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QJ01AA02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**Deutschland

---

**Verfügbar in:**Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Dopharma Research B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

2/01/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402040.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/06/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0184/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Italien Lettland Litauen Polen Rumaenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (RTF)

Veröffentlicht am: 20/12/2024

[Herunterladen](#)

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage