

Doxylin 50 % WSP 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Doxylin 50 % WSP 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Saugkalb
Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

QJ01AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

22/03/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/03/2013

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0171/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Estland Finnland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen

Polen Portugal Rumaenien Slowakei Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Package Leaflet and Labelling

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen