

# Doxylin 50% WSP

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Doxylin 50% WSP

---

**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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**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:**

17/09/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

61176/18-09-2015/K-0205202

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/09/2015

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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