

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:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

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:

17/05/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51463

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/02/2026

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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