

# DOXYPREX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs (after weaning)

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Doxyprex 100 mg/g Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή για χοίρους  
DOXYPREX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs (after weaning)

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schwein, zur Fleischproduktion

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
115.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Futter:**

- 

**Schwein, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

---

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

QJ01AA02

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Verfügbar 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 Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

16/09/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

44703/20-06-2012/K-0160701

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/06/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0108/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Tschechische Republik Griechenland Italien Niederlande Polen  
Portugal Slowakei

---

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.

Packungsbeilage

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

Combined File of all Documents

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