

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

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Doxylin 100%, powder for use in drinking water/milk for calves and pigs
Doxylin 100% pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu teļiem un cūkām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

•

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

28/12/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/MRP/13/0053

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/12/2013

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0184/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia
Lituania Polonia Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041149>