

# Doxylin 50% WSP

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Doxylin 50% WSP

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

Terneros

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 5 Día

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

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 7 Día

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

- 

**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:**

Grecia

**Descripción del formato:**

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/09/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

61176/18-09-2015/K-0205202

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/09/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0171/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Grecia  
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Noruega Polonia  
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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