

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

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:

17/05/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51463

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/02/2026

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

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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