

DOXYSOL 10 % SOLUTION POUR SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DOXYSOL 10 % SOLUTION POUR SOLUTION BUVABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
116.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Karizoo S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/05/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5301720 0/2008

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/05/2013

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0361/001

États membres concernés:

France Italie Pays-Bas Roumanie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 24/11/2025

Télécharger

Notice du conditionnement et étiquetage

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.