

Doxylin 100% 1000 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Doxylin 100% 1000 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Doxylin 100% 1000 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Doxylin 100% 1000 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

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

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

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

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

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:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/01/2014

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/04/2019

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0184/001

États membres concernés:

Belgique Danemark Estonie France Allemagne Grèce Hongrie Italie
Lettonie Lituanie Pologne Roumanie

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: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041146>