

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

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/12/2013

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/MRP/13/0053

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/12/2013

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

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

Notice

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

Etiquetage

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/600000041149>