

## Doxylin 50% WSP

Autorisé

- Doxycycline hyclate

### Identification du produit

#### **Dénomination du médicament:**

Doxylin 50% WSP

DOXYLIN 50% WSP

---

#### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

#### **Espèces cibles:**

Poulet

Bovin (veau)

Porc

---

#### **Voie d'administration:**

Voie orale

### Informations sur le produit

#### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

#### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 5 day

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

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 7 day

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

- 

**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:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/06/2012

---

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

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2427

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/06/2012

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0171/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Danemark Estonie Finlande Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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 du conditionnement et étiquetage

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