

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

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.