

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Doxylin 100%, powder for use in drinking water/milk for calves and pigs  
Doxymed 1000 mg/g pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)  
Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/01/2014

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

52996

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/01/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0184/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia  
Lituania Polonia Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041123>