

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**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

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

28/12/2013

---

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

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/MRP/13/0053

---

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

29/12/2013

---

**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)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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