

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
Doxylin 100% pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu teļiem un cūkām

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:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

28/12/2013

Siti di produzione 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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041149>