

## Doxylin 50% WSP

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Doxylin 50% WSP

Doxylin 50 % WSP 500 mg/g Poeder voor drank

Doxylin 50 % WSP 500 mg/g Poudre pour solution buvable

Doxylin 50 % WSP 500 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

polli

Bovini (vitello)

Suino

**Via di somministrazione:**

Uso orale

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

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

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 5 giorno

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

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

- 

**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:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Dopharma Research B.V.

---

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

22/03/2013

---

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

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

22/03/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0171/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Estonia Finlandia Grecia Ungheria  
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Svezia

---

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 (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.

Package Leaflet and Labelling

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.