

File downloaded on 2026-02-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041239>

# Doxylin 50% WSP

Atļautas

- Doxycycline hyclate

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

Doxylin 50% WSP

DOXYLIN 500 mg/g pulbere hidrosolubila pentru vitei, porcine si pui de gaina

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Cālis

Liellops (teļš)

Cūka

### Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

500.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

### Farmaceitiskā forma:

Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
Iekšķīgai lietošanai:**

•

**Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

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

•

**Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

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

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01AA02

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pieejams:**

Romania

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Dopharma Research B.V.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

7/10/2012

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Dopharma B.V.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Atļaujas numurs:**

150071

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

28/05/2024

---

**Atsauces dalībvalsts:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūras numurs:**

NL/V/0171/001

---

**Attiecīgās dalībvalstis:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.