

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

Geautoriseerd

- Doxycycline hyclate

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kalveren  
Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Toediening in het drinkwater/in de melk:**

•

**Kalveren**

- Meat and offal. 14 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01AA02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Denemarken

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/01/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Dopharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Toelatingsnummer:**

52996

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

13/01/2014

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0184/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Denemarken Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië  
Letland Litouwen Polen Roemenië

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

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