

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
DOXYLIN 1000 mg/g pulbere pentru administrare in apa de baut/lapte pentru vitei si porci

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:

Roemenië

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:

20/03/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

190046

Wijzigingsdatum status toelating:

10/04/2024

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

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/600000041151>