

# Doxymina 200 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Geautoriseerd

- Doxycycline monohydrate

## Product identification

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

Doxymina 200 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Hennen

---

### **Toedieningsweg:**

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

---

## Product details

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

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:****In drinking water use:****• Hennen**

- Meat and offal. 7 day

---

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

:

QJ01AA02

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Polen

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

---

## 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:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Toelatingsnummer:**

1250

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

25/03/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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/600000060002>