

Doxyral 50% 500 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Toegelaten

- Doxycycline hyclate
- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Doxyral 50% 500 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Doxyral 50% 500 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Doxyral 50% 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kalveren

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
577.07 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
577.07 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wachtijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Varken

- Meat and offal. 5 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 10 day

Toediening in het voer:

-

Varken

- Meat and offal. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Emdoka

Handelsvergunningsdatum:

28/08/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

10/09/2020

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)