

# Doxylin 50% WSP

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Doxylin 50% WSP

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
500.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 5 dia

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

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 7 dia

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

- 

**Pig**

- Meat and offal. 8 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Disponibilidade:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

11/06/2012

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Número da autorização:**

0022-2427

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

11/06/2012

---

### **Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

### **Número de procedimento:**

NL/V/0171/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre Dinamarca Estónia Finlândia Grécia  
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.