

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

Oprávněný

- Doxycycline hyclate

## Product identification

### Názov lieku:

Doxylin 100%, powder for use in drinking water/milk for calves and pigs  
Doxylin 100% pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu teļiem un cūkām

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie v pitnej vode/mlieku:**

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

28/12/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Dopharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/MRP/13/0053

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/12/2013

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0184/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko  
Lotyšsko Litva Poľsko Rumunsko

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041149>