

# Doxycycline hyclaat 100% poeder voor toediening in het drinkwater

Ni  
odobreno

- Doxycycline hyclate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Doxycycline hyclaat 100% poeder voor toediening in het drinkwater

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

tele

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

---

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dajanje v vodo za pitje/mleko:**

- 

**tele**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dopharma Research B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

23/12/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Dopharma B.V.

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 8917

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

16/05/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.