

# Doxx-Sol 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer

Auktoriserad

- Doxycycline hyclate

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Doxx-Sol 500 mg/g powder for use in drinking water/milk replacer

Doxx-Sol 500 mg/g

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Tamhöns

Nöt (kalv)

Svin

---

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

---

**Withdrawal period by route of administration:****Användning i dricksvatten/mjölk:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 5 dygn

- 

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 7 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 8 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA02

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Tyskland

---

**Available in:**

Tyskland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

5/02/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

402084.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/04/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Förfarandenummer:**

NL/V/0185/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Malta Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035686>