

# K-VET DOXYCYCLINE 20 % POUDRE

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

K-VET DOXYCYCLINE 20 % POUDRE

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
230.80 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## Administración en agua de bebida o en leche:

- 

### **Terneros**

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA02

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Francia

---

## **Disponible en:**

Francia

---

## **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

## **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Huvepharma S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/06/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Huvepharma S.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/7869759 5/2019

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/06/2019

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

fr-puar-600000040689-np-rpe548-fr.pdf