

# Doxycycline-hyclaat 20%, 200 mg/g poeder voor oraal gebruik

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Doxycycline-hyclaat 20%, 200 mg/g poeder voor oraal gebruik

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos  
Pavos  
Bovino  
Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 28 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 7 Día

---

**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:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Kepto B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/07/1993

---

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

Kepto B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 7675

---

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

6/06/2014

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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