

# Doxybactin 200 mg

Heimilað

- Doxycycline hyclate

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

Doxybactin 200 mg

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

**Marktegund:**

Hundur

**Leið stjórnslu:**

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
230.83 milligram(s) / 1.00 Tafla

**Lyfjaform:**

Tafla

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01AA02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Fáanlegt í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/08/2017

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 119712

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

24/01/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0218/003

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland  
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland  
Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía  
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.