

# Doxycare Flavour 40 mg Tablets for Cats and Dogs

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Doxycare Flavour 40 mg Tablets for Cats and Dogs

Doxycare Vet 40 mg Tablett

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

47.88 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

### Forma farmaceutica:

Compressa

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QJ01AA02

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Autorizzato in:**  
Svezia

---

**Disponibile in:**  
Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ecuphar

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/03/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lelypharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

57828

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/03/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0645/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia  
Germania Grecia Ungheria Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia  
Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.