

# Doxycycline HCl

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Doxycycline HCl

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino  
bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 15 giorno

---

**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:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Aesculaap B.V.

---

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

11/10/2002

---

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

Aesculaap B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 9038

---

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

18/09/2013

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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