

Doxybactin 200 mg

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Doxybactin 200 mg

Doxybactin, 200 mg, tableta, za pse

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

230.83 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:

12/03/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/22-01/510

Datum toelatingswijziging:

14/10/2025

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0218/003

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.