

Doxycare Flavour 200 mg Tablets for Cats and Dogs

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Doxycare Flavour 200 mg Tablets for Cats and Dogs

Doxycare Vet 200 mg Tablett

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

239.40 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:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

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:

Ecuphar

Handelsvergunningsdatum:

3/03/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

57829

Datum toelatingswijziging:

3/03/2020

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0645/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen
Polen Portugal Roemenië Slowakije 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.

Bijsluiter

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.

Etikettering

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