

# Doxycare Flavour 40 mg Tablets for Cats and Dogs

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Doxycare Flavour 40 mg Tablets for Cats and Dogs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
47.88 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 [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:**

Ecuphar

---

**Handelsvergunningsdatum:**

3/03/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lelypharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

57828

---

**Datum toelatingswijziging:**

3/03/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0645/001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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

Etikettering

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