

# Doxycyclin "ScanVet" Vet. oralt pulver 750 mg/g

Autorizado

- Doxycycline hyclate
- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Doxycyclin "ScanVet" Vet. oralt pulver 750 mg/g

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

936.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
936.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 5 dia

- Meat and offal. 5 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

9/05/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

37090

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/05/2007

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.