

# Doxycycline 75 % Kela 750 mg/g Poudre orale

Autorizat

- Doxycycline hyclate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Doxycycline 75 % Kela 750 mg/g Poudre orale

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Porc

---

**Calea de administrare:**

-

Administrare în apa de băut

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
932.80 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Porc**

- Carne și organe. 5 zi

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. 5 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA02

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

**Status autorizație:**

Valid

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

**Disponibil în:**

Luxembourg

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/11/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numărul autorizației:**

V 188/18/05/1689

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/12/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.