

Doxycycline HCL, poeder voor orale toediening

Godkänd

- Doxycycline hyclate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Doxycycline HCL, poeder voor orale toediening

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 28 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 5 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)
Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)
Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)
Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)
Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)
Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)
Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)
Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Godkännandedatum:

25/07/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 1509

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/10/2013

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.