

APSASOL HIDOX 500 mg/g

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

APSASOL HIDOX 500 mg/g

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Andres Pinaluba S.A.

Zulassungsdatum:

26/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Andres Pinaluba S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

38173/27-03-2020/K-0241901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0366/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Griechenland Ungarn Italien Polen Portugal Rumaenien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.