

Altidox 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Altidox 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos
Porcino
Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pavos

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/10/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 16849/4056

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/11/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0277/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Francia Alemania Hungría Irlanda Italia Polonia
Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.