

# Ladoxyn 100 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Doxycycline

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Ladoxyn 100 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 7 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:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Lavet Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/07/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lavet Kft.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

49664/07-07-2009/K-0139503

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/05/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/0103/001

---

**Estados miembros afectados:**

Chipre Grecia Italia Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

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