

# Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Autorizado

- Doxycycline

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino

Pollos

Pavos

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado para solución oral

---

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

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 5 Día

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 12 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:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Lavet Kft.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

18/03/2010

---

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

Lavet Kft.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

96/007/10-C

---

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

21/05/2013

---

### **Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

### **Número de procedimiento:**

HU/V/0104/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria República Checa Dinamarca Alemania Grecia Italia Portugal

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

---

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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