

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

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.

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.