

# HydroDoxx 500 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HydroDoxx 500 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Cerdos de engorde

Pollos de engorde

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

577.00 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:**

•

**Cerdos de engorde**

- Meat and offal. 6 Día

•

**Pollos de engorde**

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.  
Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

---

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

QJ01AA02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/04/2009

---

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

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2346

---

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

5/04/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0132/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Francia Alemania  
Hungría Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Disponible 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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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