

AquaDoxx 500 mg/g powder for oral solution

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AquaDoxx 500 mg/g powder for oral solution

HydroDoxx 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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](#)

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:**

-

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

9/04/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401163.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/10/2014

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039463>