

# K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

K-VET DOXYCYCLINE 50 MG/G POUDRE

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

Porcino

Terneros

Pollos de engorde

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

---

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

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 12 Día

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Ternereros**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Pollos de engorde**

- Meat and offal. 7 Día

En absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

---

**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:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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 S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/11/2018

---

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

Huvepharma S.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/2548998 1/2018

---

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

7/11/2018

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet and Labelling

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

fr-puar-600000040655-np-rpe496-fr.pdf