

APSASOL HIDOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS PORCINO Y CONEJOS

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

APSASOL HIDOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS PORCINO Y CONEJOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Pollos de engorde

Conejos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
580.00 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. 2 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

-

Conejos

- Meat and offal. 4 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:

España

Descripción del formato:

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:

Andres Pinaluba S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/06/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andres Pinaluba S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3416 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/06/2016

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Grecia Hungría Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

es-puar-apsasol-hidox-500-mg-g-es.pdf