

APSASOL HIDOX 500 mg/g

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

APSASOL HIDOX 500 mg/g

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

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:

Andres Pinaluba S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/11/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andres Pinaluba S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1320/01/19RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/08/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0366/001

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.