

AQUADOX-S.P. 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AQUADOX-S.P. 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Terneros prerrumiantes

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

577.10 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:

Administración en agua de bebida o en leche:

•

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 2 Día

•

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 7 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 1 kg
Bolsa de 200 g

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:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2274 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/03/2011

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

Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

es-puar-aquadox-s.p.-500-mg-g-es.pdf