

Pulmodox 500 mg/g por ivóvízbe /tejpótlóba keveréshez kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjak, sertések és ház

No  
autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Pulmodox 500 mg/g por ivóvízbe /tejpótlóba keveréshez kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjak, sertések és ház

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Pollos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

## 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 o en leche:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

##### **Pollos**

- 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:

Anulado

---

### Autorizado en:

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## 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:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/11/2005

---

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

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

20/12/2023

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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