

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000094061>

# AQUADOX BG

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AQUADOX BG

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollitos

Porcino

Terneros

---

**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 o en leche

---

**Tiempo de espera por vía de administración:  
Administración en agua de bebida o en leche:**

•

**Pollitos**

- Meat and offal. 5 Día

4/5 Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

•

**Porcino**

- Meat and offal. 8 Día

•

**Ternereros**

- Meat and offal. 7 Día

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хор

---

**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:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Farma Sis OOD

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

23/09/2012

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Número de autorización:**

0022-1863

---

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

11/10/2017

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.