

# DOXIPAN 800 mg/g polvo para solución oral para terneros, cerdos, pollos de carne y pavo

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DOXIPAN 800 mg/g polvo para solución oral para terneros, cerdos, pollos de carne y pavo

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

Porcino

Terneros lactantes

Pavos

Pollos de engorde

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
800.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 13 Día

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

#### **Administración en agua de bebida:**

- 

##### **Pavos**

- Meat and offal. 10 Día

Uso non autorizzato in animali che producono uova per il consumo umano

- 

##### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 4 Día

Uso non autorizzato in animali che producono uova per il consumo umano

---

### **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:**

Italia

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/06/1992

---

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

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

1/01/2009

---

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