

Pulmodox 50 p.o.s. pó oral para bovinos (vitelos), suínos e frangos

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pulmodox 50 p.o.s. pó oral para bovinos (vitelos), suínos e frangos

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Terneros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

•

Ternereros

- Meat and offal. 14 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:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

22/03/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51611

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

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