

# APSASOL HIDOX 500 mg/g

Autorisé

- Doxycycline hyclate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

APSASOL HIDOX 500 mg/g

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc (pour engraissement)

Poulet (poulet de chair)

Lapin

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Porc (pour engraissement)**

- Viande et abats. 2 day

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 4 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Andres Pinaluba S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/01/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Andres Pinaluba S.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/19-01/713

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/07/2025

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0366/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Croatie Grèce Hongrie Italie Pologne Portugal Roumanie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.