

# Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Autorisé

- Doxycycline

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Ladoxyn 500 mg/g granules for oral solution for pigs, chickens and turkeys

Ladoxyn 500 mg/g granulátum belsőleges oldathoz sertésnek, házityúknak és pulykának A.U.V.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Poulet

Dinde

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Granulés pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 5 day

Not permitted for use in laying birds producing eggs for human consumption.

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 12 day

---

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

QJ01AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:**

Lavet Kft.

---

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

6/02/2007

---

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

Lavet Kft.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

6/02/2007

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0104/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Tchéquie Danemark Allemagne Grèce Italie Portugal

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.