

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

Autorizzato

- Doxycycline

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
polli  
tacchino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Granulato per soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 5 giorno

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

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 12 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Lavet Kft.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/11/2007

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lavet Kft.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00715

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/11/2007

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0104/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Repubblica Ceca Danimarca Germania Grecia Italia Portogallo

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.