

# LADOXYN 500 MG/G

Autorizzato

- Doxycycline

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

LADOXYN 500 MG/G

---

**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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

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:**

24/03/2009

---

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

Lavet Kft.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

103963

---

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

24/03/2009

---

**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

File combinato di tutti i documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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