

APSASOL HIDOX 500 mg/g

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

APSASOL HIDOX 500 mg/g

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)
Pollo (pollo da carne)
Coniglio

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. no withdrawal period

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

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 4 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:

Croazia

Descrizione della confezione:

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 ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Andres Pinaluba S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/01/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Andres Pinaluba S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/07/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0366/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Grecia Ungheria Italia Polonia Portogallo Romania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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