

# APSASOL HIDOX 500 mg/g

Toegelaten

- Doxycycline hyclate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

APSASOL HIDOX 500 mg/g

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Vleesvarkens

Vleeskuikens

Konijn

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Gebruik in drinkwater:**

- 

**Vleesvarkens**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Vleeskuikens**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

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

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 4 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01AA02

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

**Vergunningsstatus:**

Valid

**Toegelaten in:**

Portugal

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Andres Pinaluba S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

15/11/2019

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Andres Pinaluba S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Vergunningsnummer:**

1320/01/19RFVPT

---

### **Datum toelatingswijziging:**

25/08/2025

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

### **Procedurenummer:**

ES/V/0366/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Kroatië Griekenland Hongarije Italië Polen Portugal Roemenië

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.