

# Altidox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Altidox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys  
Altidox 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
500.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Administração na água de bebida:**

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 12 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 4 dia

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 5 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Alemanha

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

29/08/2016

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número da autorização:**

402283.00.00

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

22/11/2021

---

### **Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

### **Número de procedimento:**

NL/V/0277/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia França Alemanha Hungria Irlanda Itália Polónia Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.