

DOXYPREX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs (after weaning)

Não
autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DOXYPREX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs (after weaning)

Doxyprex 100 mg/g Premix Premix voor gemedicineerd voer

Doxyprex 100 mg/g Premix Prémélange médicamenteux

Doxyprex 100 mg/g Premix Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

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](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
115.30 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/08/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V300982

Data da alteração do estado de autorização:

28/03/2025

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0108/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.