

# APSASOL HIDOX 500 mg/g

Autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

APSASOL HIDOX 500 mg/g

### 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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [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  
580.00 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:**

•

**Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 2 dia

•

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. no withdrawal period

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

•

**Rabbit**

- Meat and offal. 4 dia

---

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

QJ01AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Andres Pinaluba S.A.

---

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

8/01/2020

---

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

Andres Pinaluba S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Número da autorização:**

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

---

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

31/07/2025

---

### **Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

### **Número de procedimento:**

ES/V/0366/001

---

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

Bulgária Croácia Grécia Hungria Itália Polónia Portugal Roménia

---

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.