

# Doxycyclin „vitnirMED“ 462,1 mg /g Pulver zum Eingeben für Schweine

Não autorizado

- Doxycycline hyclate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Doxycyclin „vitnirMED“ 462,1 mg /g Pulver zum Eingeben für Schweine

---

### **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](#)  
0.53 grama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 8 dia

20 mg Doxycyclin/kg KGW aufgeteilt auf zwei Einzeldosen

---

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

QJ01AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

---

## 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:**

Vitnirmed GmbH

---

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

6/12/2007

---

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

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-00719

---

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

15/06/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

at-puar-600000083619-np-doexycyclin-de.pdf