

Powdox 500 mg/g

Neregistrováno

- Doxycycline hyclate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Powdox 500 mg/g

Powdox 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (brojleři)

Prase (ve výkrmu)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English
580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Kuře (plemenné nosnice)

- Maso. 5 day
- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 5 day
- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Prase (ve výkrmu)

- Maso. 4 day

-

Turkey (for reproduction)

- Maso. 12 day
- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Turkey (for meat production)

- Maso. 12 day
- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01AA02

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Surrendered

Registrováno v:
Rakousko

Popis balení:
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
Vetpharma Animal Health S.L.

Datum registrace:
27/04/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:
Laboratorios Karizoo S.A.

Příslušný orgán:
Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:
837609

Datum změny stavu registrace:

15/12/2025

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0177/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.