

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

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Truthuhn

Schwein

Huhn

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

2000 g in Beutel aus PET/ALU/PA/LDPE-Schicht

1000 g in Beutel aus PET/ALU/PA/LDPE-Schicht

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

25/08/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

837155

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/08/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0277/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Frankreich Deutschland Ungarn Irland Italien  
Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/12/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.