

Doxylin, 433 mg/g, Powder for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Doxylin, 433 mg/g, Powder for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

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

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QJ01AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

22/04/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/15/2288/001-004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0290/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Estland Frankreich Deutschland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Polen Portugal Rumänien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

RV2288.pdf