

Doxx-Sol 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer for Pre-ruminant Calves, Pigs and Chickens

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Doxx-Sol 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer for Pre-ruminant Calves, Pigs and Chickens

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

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:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

21/01/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 30282/4022

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/05/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0185/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland

Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien

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.