

# Soludox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Soludox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn  
Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

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

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 9 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 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:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

17/08/2006

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

37507

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/08/2006

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

### **Verfahrensnummer:**

NL/V/0167/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Dänemark Ungarn Litauen Polen

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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