

# Powdox 500 mg/g

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Powdox 500 mg/g

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein, zur Fleischproduktion

Truthuhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#)

[italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)

[Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

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

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

- 

**Schwein, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

**Truthuhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

- 

**Turkey (for meat production)**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

---

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

QJ01AA02

---

**Abgaberegellung:**

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

---

## 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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

28/11/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

48753

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/11/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0177/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Dänemark Deutschland Griechenland Ungarn Irland  
Italien Polen Portugal

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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