

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

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

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:

5/12/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401566.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2018

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/12/2024

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/12/2024

Herunterladen

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.