

Powdox Doxycycline 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Powdox Doxycycline 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

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

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

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

11/01/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 32509/4009

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/07/2024

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

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.