

DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g

Oral powder for chickens, turkeys and pigs

Zugelassen

- Doxycycline hyclate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g Oral powder for chickens, turkeys and pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Schwein, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Eier. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Eier. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

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:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

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:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

9/03/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/085/09-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/03/2012

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0130/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Frankreich Deutschland Italien Polen Portugal

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.