

Powdox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Powdox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs
Oridox 100 mg/ml belsőleges oldat ivóvízbe keveréshez házityúk és sertés részére
A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

116.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

9/06/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

2396/X/08 MgSzH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/06/2008

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0357/001

Estados miembros afectados:

Chipre Dinamarca Francia Hungría

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.