

DOXIPULVIS 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER / MILK

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOXIPULVIS 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER / MILK
Doxipulvis 500 mg/g

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos
Porcino
Terneros
Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
577.10 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 12 Día
- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día
- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/08/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402241.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/01/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0298/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Malta Polonia
Portugal Rumania; Rumanía España

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

Combined File of all Documents

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