

Soludox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Soludox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens
Soludox 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet
Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet

- Viande et abats. 3 day

- Viande et abats. 9 day

•

Porc

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/08/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401315.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/09/2015

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0141/001

États membres concernés:

Autriche Estonie Finlande France Allemagne Grèce Italie Lettonie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

105505 PAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037060>