

Powdox 500 mg/g

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Powdox 500 mg/g

Powdox 500 mg/g Proszek do podania w wodzie do picia

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Porc (pour engraissement)

Dinde (pour la reproduction)

Dinde (pour la production de viande)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

580.00 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 (pour reproduction)

- Viande et abats. 5 day
- Œufs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 5 day
- Œufs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 4 day

-

Dinde (pour la reproduction)

- Viande et abats. 12 day
- Œufs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 12 day
- Œufs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

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

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/05/2013

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

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2268

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/05/2013

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0177/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Danemark Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie
Pologne Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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