

# Powdox Doxycycline 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

Autorisé

- Doxycycline hyclate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Powdox Doxycycline 500 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs, Chickens and Turkeys

### **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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**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:**

11/01/2013

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 32509/4009

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/07/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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

## Etiquetage

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

## Fichier combinant tous les documents

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