

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

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

577.00 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:

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 6 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 6 day

- Œufs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

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

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

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:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/04/2009

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

Biovet AD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2346

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/04/2009

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0132/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark France Allemagne Hongrie
Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
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.