

DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g

Oral powder for chickens, turkeys and pigs

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g Oral powder for chickens, turkeys and pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

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](#)

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:**

-

Dinde

- Viande et abats. 9 day
- Œufs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 6 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 6 day
- Œufs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce 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:

Tchéquie

Description des conditionnements:

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:

Laboratorios Calier S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/03/2012

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

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/085/09-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/03/2012

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0130/001

États membres concernés:

Tchéquie France Allemagne Italie Pologne Portugal

Pour connaître les évènements 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.