

Soludox 150 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Non
autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Soludox 150 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Soludox 150 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Soludox 150 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Pigeon

Porc

Oiseaux de volière

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
150.00 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:

-

Pigeon

- Viande et abats. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption

-

Porc

- Viande et abats. 12 day 12 days after cessation of the treatment

-

Poulet

- Viande et abats. 9 day 9 days after cessation of the treatment

- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals laying eggs for human consumption

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

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Belgique

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](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande complète - substance active connue (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Veterinary Products

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/01/1998

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

Dechra Veterinary Products

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2019

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