

DOXINYL, 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS, CHICKENS AND TURKEYS

Autorisé

- Doxycycline hyclate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DOXINYL, 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS, CHICKENS AND TURKEYS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Porc

Poulet

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:

•

Dinde

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

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

•

Porc

- Viande et abats. 4 day

•

Poulet

- Œufs. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

- Viande et abats. 5 day

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

QJ01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Sachet de 100 g

Sachet de 5 kg

Sachet de 1 kg

Sachet de 500 g

Sachet de 400 g

Sachet de 200 g

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/05/2021

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

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

42693/27-05-2021/K-0242601

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/05/2021

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0406/001

États membres concernés:

Autriche Tchéquie Allemagne Grèce Hongrie Italie Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Espagne

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.

eu-puar-frv0406001-mr-rpe603-en.pdf