

File downloaded on 2026-05-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014468>

# Powdox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Powdox 100 mg/ml Oral Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Pigs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

Pollo (pollo da carne)

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

116.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 7 giorno

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. no withdrawal period

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/06/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Karizoo S.A.

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2396/X/08 MgSzH ÁTI

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/06/2008

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0357/001

---

**Stati membri interessati:**

Cipro Danimarca Francia Ungheria

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.