

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Soludox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens
Soludox 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

•

polli

- carni e frattaglie. 3 giorno

- carni e frattaglie. 9 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

QJ01AA02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

31/08/2010

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401315.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/09/2015

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0141/001

Stati membri interessati:

Austria Estonia Finlandia Francia Germania Grecia Italia Lettonia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

105505 PAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037060>