

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli  
Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

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

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

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

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

**Uso orale:**

•

**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

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

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

17/04/2012

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Numero di autorizzazione:**

REG NL 9612

---

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

28/01/2022

---

### **Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

### **Numero di procedura:**

NL/V/0167/001

---

### **Stati membri interessati:**

Belgio Danimarca Ungheria Lituania Polonia

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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