

# Powdox 500 mg/g

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Powdox 500 mg/g

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Suini (da ingrasso)

tacchino da riproduzione

Tacchino (da carne)

---

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

580.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

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

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

•

**Suini (da ingrasso)**

- carni e frattaglie. 4 giorno

•

**tacchino da riproduzione**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- uova. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

•

**Tacchino (da carne)**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- uova. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing 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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**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:**

28/11/2012

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

48753

---

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

28/11/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0177/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Danimarca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Polonia

Portogallo

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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