

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

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suini (da ingrasso)  
Pollo (pollo da carne)

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)  
577.00 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:**

•

**Suini (da ingrasso)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- uova. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.  
Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

---

**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

---

**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:**

HuVepharma

---

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

5/08/2009

---

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

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

43062

---

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

5/08/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0132/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania  
Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania

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.