

# DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g

## Oral powder for chickens, turkeys and pigs

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DOXYCYCLINE CALIER 500 mg/g Oral powder for chickens, turkeys and pigs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino

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](#)

500.00 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:**

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 9 giorno
- uova. no withdrawal period

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

- 

**Suini (da ingrasso)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 6 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:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

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

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

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

9/03/2012

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/085/09-C

---

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

9/03/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0130/001

---

**Stati membri interessati:**

Repubblica Ceca Francia Germania Italia Polonia Portogallo

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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