

Soludox 150 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Non
autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Soludox 150 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

Suino

uccelli da gabbia e da voliera

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 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:

•

colombo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption

•

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno 12 days after cessation of the treatment

•

polli

- carni e frattaglie. 9 giorno 9 days after cessation of the treatment

- uova. no withdrawal period

Do not use in animals laying 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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Belgio

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - sostanza attiva nota (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Veterinary Products

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/01/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dechra Veterinary Products

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2019

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