

# DOXIPULVIS 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER / MILK

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

DOXIPULVIS 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER / MILK  
Doxipulvis 500 mg/g

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in English

### Specie di destinazione:

tacchino

Suino

Bovini (vitello)

polli

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English  
577.10 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

---

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

**Uso orale:**

- 

**tacchino**

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

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start of the laying period.

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks before the start 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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

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

18/08/2016

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402241.00.00

---

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

13/01/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0298/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Cipro Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Malta Polonia  
Portogallo Romania Spagna

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

File combinato di tutti i documenti

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