

DOXINYL, 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS, CHICKENS AND TURKEYS

Autorizzato

- Doxycycline hyclate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DOXINYL, 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS, CHICKENS AND TURKEYS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino
Suino
polli

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:

-

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. 4 giorno

-

polli

- 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.

- carni e frattaglie. 5 giorno
-

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/11/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1378/01/20DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/05/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0406/001

Stati membri interessati:

Austria Repubblica Ceca Germania Grecia Ungheria Italia Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Spagna

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0406001-mr-rpe603-en.pdf