

Powdox 500 mg/g

Niet gemachtigd

- Doxycycline hyclate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Powdox 500 mg/g

Powdox 500 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine, Hühner und Puten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Fokkippen

Vleeskuikens

Vleesvarkens

fokkalkoenen

Vleeskalkoenen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

580.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Fokkippen

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Vleesvarkens

- Meat and offal. 4 day

-

fokkalkoenen

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

-

Vleeskalkoenen

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

27/04/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

837609

Datum toelatingswijziging:

15/12/2025

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0177/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.